

BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le 08 JAN. 2004

Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

CERTIFIED COPY OF PRIORITY DOCUMENT

Martine PLANCHE

INSTITUT
NATIONAL DE
LA PROPRIETE
INDUSTRIELLE

SIEGE 26 bis, rue de Saint Petersbourg 75800 PARIS ceden: 08 Teléphone: 33 (0) 1 53 04 53 04 Telécopie: 33 (0) 1 53 04 45 23 www.inoi.fr

THIS PAGE BLANK (USPTO)





Date et heure de réception électronique:

Empreinte officielle du dépôt

BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITE

Réception électronique de la soumission

Il est certifié par la présente qu'une demande de brevet (ou de certificat d'utilité) a été reçue par le biais du dépôt électronique sécurisé de l'INPI. Après réception, un numéro d'enregistrement et une date de réception ont été attribués automatiquement.

Demande de brevet: X

Demande de CU:

DATE DE RECEPTION	25 mars 2003		
TYPE DE DEPOT	INPI (PARIS) - Dépôt électronique	Dépôt en ligne: X Dépôt sur support CD:	
Nº D'ENREGISTREMENT NATIONAL ATTRIBUE PAR L'INPI	0350064		
Vos références pour ce dossier	SP 22422 FG		
DEMANDEUR			
Nom ou dénomination sociale	L'OREAL	L'OREAL	
Nombre de demandeur	1		
Pays	FR		
TITRE DE L'INVENTION	DXYLIQUES ET DE LEURS SELS COMM	MF AGENTS COMPLEXANTS	
	NTES POUR LA COLORATION, LA DEC		
DEFORMATION PERMANENTE DE F	IBRES KERATINIQUES		
DOCUMENTS ENVOYES			
pkgheader.xml	ValidLog.PDF	fee-sheet.xml	
package-data.xml	Comment.PDF	textebrevet.pdf	
FR-office-specific-info.xml	application-body.xml	request.xml	
Requetefr.PDF	indication-bio-deposit.xml		
EFFECTUE PAR			
Effectué par:	G. Poulin		

/ PARIS, Section Dépôt /

SIEGE SOCIAL
INSTITUT 26 bis, rue de Saim Petersbourg
NATIONAL DE 75800 PARIS codex 03

25 mars 2003 16:20:21

AB:CE:8E:47:68:80:E8:7B:CD:31:6A:70:12:07:A7:C3:E8:05:72:88

LA PROPRIETE Téléphone : 01 53 04 53 04 INDUSTRIELLE Téléphone : 01 42 93 59 30

([[a]

UTILISATION D'ACIDES POLYCARBOXYLIQUES ET DE LEURS SELS COMME AGENTS COMPLEXANTS DANS DES COMPOSITIONS OXYDANTES POUR LA COLORATION, LA DECOLORATION OU LA DEFORMATION PERMANENTE DE FIBRES KERATINIQUES

5

10

25

30

DESCRIPTION

DOMAINE TECHNIQUE

La présente invention se rapporte l'utilisation d'acides polycarboxyliques particuliers et de leurs sels en tant qu'agents complexants dans des compositions oxydantes destinés à la coloration, décoloration ou à la déformation permanente de fibres kératiniques, en particulier de fibres kératiniques humaines et plus spécialement de cheveux.

15 Elle se rapporte également à des compositions oxydantes pour la coloration, décoloration ou la déformation permanente de fibres kératiniques, qui renferment de tels complexants, ainsi qu'à des procédés et des dispositifs 20 "kits" de coloration, de décoloration déformation permanente de fibres kératiniques.

ETAT DE LA TECHNIQUE ANTERIEURE

Pour colorer les fibres kératiniques, tels que les cheveux humains, il est connu d'utiliser des compositions tinctoriales contenant des précurseurs de colorant d'oxydation, en particulier des ortho paraphénylènediamines, des ortho ou paraaminophénols, des bases hétérocycliques, appelés généralement bases d'oxydation. Les précurseurs de colorants d'oxydation sont des précurseurs incolores ou faiblement colorés

qui, associés à des produits oxydants, peuvent donner naissance par un processus de condensation oxydative à des composés colorés et colorants. On peut faire varier les nuances obtenues avec ces bases d'oxydation en les modificateurs de à des coupleurs ou associant les coloration, ces derniers étant choisis parmi métadiamines aromatiques, les métaaminophénols, les métadiphénols et certains composés hétérocycliques.

La coloration, engendrée par l'application sur les fibres à colorer de composition tinctoriales en présence de produits oxydants, peut avoir pour fonction de colorer des cheveux gris mais également de modifier la couleur de cheveux naturels ou teints. Dans ce dernier cas, il est nécessaire, en particulier lorsque la couleur désirée est de plusieurs tons en dessous de la couleur initiale des cheveux à teindre, de procéder préalablement à la coloration, à une décoloration des cheveux à teindre.

Il existe aussi un besoin d'éclaircir donc 20 de décolorer la chevelure sans pour autant vouloir la colorer à nouveau.

Pour décolorer des fibres kératiniques, on utilise généralement deux types de compositions : des compositions dites oxydantes car elles renferment un ou plusieurs agents aptes à oxyder la mélanine des cheveux et ainsi à la solubiliser pour en obtenir l'élimination totale ou partielle, et des compositions dites au contraire réductrices car elles contiennent un ou plusieurs agents réducteurs du type acide ascorbique ou thiols, ces dernières étant plus spécialement destinées

5

10

15

25

20

25

(),

à la décoloration de cheveux ayant été antérieurement teints avec des pigments exogènes.

En qui concerne la déformation permanente, il est usuel d'appliquer sur la chevelure 5 préalablement mise sous tension, par exemple à l'aide de bigoudis si la déformation recherchée est une une composition contenant un ou plusieurs frisure, agents réducteurs de manière à induire l'ouverture des 10 ponts disulfures formés par les résidus cystéine de la kératine des cheveux, puis, généralement après rinçage, de réoxyder la chevelure pour en fixer la déformation, par le biais de l'application composition oxydante.

15 Concernant les compositions oxydantes nécessaires à la mise en œuvre de l'étape de fixation, on fait le plus souvent appel, dans la pratique, à des compositions à base d'eau oxygénée, de bromate de sodium ou de persels comme le perborate de sodium.

Qu'elles soient destinées à la coloration, la décoloration ou à la déformation permanente, les compositions oxydantes contiennent en principe un agent complexant destiné à complexer les cations métalliques susceptibles de se trouver à l'état de traces dans ces compositions, ainsi que ceux pouvant être présents sur les cheveux et provenant de l'air ambiant, de l'eau avec laquelle ces derniers ont été lavés ou encore des shampoings ou autres produits capillaires avec lesquels ils ont été traités.

Il est, en effet, très important de neutraliser ces cations métalliques, dans la mesure où

ils sont susceptibles de catalyser les réactions d'oxydation des fibres capillaires et ce, de façon non contrôlée, ce qui peut se traduire par des effets indésirables sévères tels qu'une cassure des cheveux ou une brûlure du cuir chevelu.

Actuellement, les agents complexants les plus couramment utilisés dans les compositions oxydantes pour la coloration, la décoloration ou la déformation permanente de fibres kératiniques sont l'acide éthylènediamine tétraacétique (EDTA) et ses dérivés comme l'acide diéthylènetriamine pentaacétique (DPTA), généralement dans des proportions pondérales de l'ordre de 0,1 à 1%.

Toutefois, dans le cadre de ses travaux, la Demanderesse a constaté que l'EDTA et ses dérivés présentent, dans ce type de compositions, des propriétés insuffisantes. Ces constatations, qui sont corroborées par les résultats obtenus par d'autres équipes de recherche, justifient de trouver de nouveaux agents complexants.

Un agent complexant destiné à entrer dans la constitution de compositions oxydantes pour la décoloration ou la déformation coloration, la permanente de fibres kératiniques, doit satisfaire à de qu'il En effet, outre nombreuses exigences. présenter un pouvoir complexant élevé vis-à-vis des métaux de manière à supprimer ou, à tout le moins, réduire le plus possible le risque d'une catalyse des réactions d'oxydation des fibres kératiniques par les traces métalliques susceptibles d'être présentes dans ces compositions et sur ces fibres, il doit être

5

10

15

20

25

5

20

30

compatible, et notamment ne pas réagir, avec les autres constituants, et en particulier avec le ou les agents oxydants. Il doit également être stable en solution, les compositions oxydantes étant, en effet, appliquées généralement sur les fibres kératiniques sous forme de solutions. Il doit aussi être d'une innocuité totale pour ces fibres et pour la peau, et notamment être dénué de tout caractère allergène.

Il est, en outre, souhaitable, dans 10 souci de respect de l'environnement, qu'il biodégradable, et que son coût de production ou d'achat autorise utilisation son dans des compositions destinées à être vendues, non seulement professionnels, mais également dans la distribution 15 grand public.

Or, après de longues recherches menées sur la question, la Demanderesse a découvert que, de manière surprenante, certains polyacides et leurs sels sont susceptibles de répondre à toutes ces exigences et de représenter, par conséquent, des agents complexants de choix dans des compositions oxydantes pour la coloration, la décoloration et la déformation permanente de fibres kératiniques.

Et c'est cette découverte qui est à la base 25 de l'invention.

EXPOSÉ DE L'INVENTION

Ainsi, l'invention a, en premier lieu pour objet l'utilisation, en tant qu'agent complexant de cations métalliques présents dans une composition oxydante, comprenant au moins un oxydant, pour la décoloration, la coloration ou la déformation

permanente de fibres kératiniques, d'au moins un composé répondant à la formule (I) suivante :

$$R-N-(CH(R')CO_2X)_2$$
 (I)

5

dans laquelle :

- R représente un atome d'hydrogène ou un groupe $-CH\left(CO_2X\right)-\left(CH_2\right){}_2CO_2X, \qquad -CH\left(CH_3\right)-CO_2X \qquad \text{ou} \\ -\left(CH_2\right){}_2-N\left(OCOR''\right)-CH_2-CO_2X \; ;$
- R' représente un groupe -CH₂CO₂X lorsque R représente un atome d'hydrogène, tandis que R' représente un atome d'hydrogène lorsque R est différent d'un atome d'hydrogène; et
- R" représente un groupe alkyle, linéaire ou ramifié,
 comportant de 1 à 30 atomes de carbone, ou bien un groupe alkyle cyclique comportant de 3 à 30 atomes de carbone;
- X représente un atome d'hydrogène ou un cation monovalent ou divalent issu d'un métal alcalin, d'un
 20 métal alcalino-terreux, d'un métal de transition, d'une amine organique ou d'un cation ammonium.

Ainsi, les agents complexants utilisés dans le cadre de l'invention, correspondent à des composés 25 acides polycarboxyliques et aux carboxylates correspondants.

Plus précisément, les agents complexants correspondent à :

 des composés comprenant quatre fonctions acides
 carboxyliques ou carboxylates, lorsque R représente un atome d'hydrogène et R' représente un groupe

 $-CH_2-CO_2X$, ou lorsque R représente le -CH(CO₂X)-(CH₂)₂-CO₂X et R' représente atome d'hydrogène ;

- des composés comprenant trois fonctions carboxyliques ou carboxylates, lorsque R représente 5 le groupe $-CH(CH_3)-CO_2X$ et R' représente un atome d'hydrogène, ou lorsque R représente un groupe -(CH $_2$) $_2$ -N(OCOR")-CH $_2$ -CO $_2$ X et R' représente un atome d'hydrogène.
- 10 Conformément à l'invention, lorsque le ou les composés de formule (I) sont des carboxylates, alors le cation monovalent ou divalent préférence, choisi dans le groupe constitué par les cations monovalents de métaux alcalins, les cations 15 divalents de métaux alcalino-terreux, les cations divalents de métaux de transition et les cations monovalents issus d'amines organiques ou d'ammonium.

A titre d'exemples de cations de métaux alcalins, on peut notamment citer le sodium (Na^+) et le potassium (K^{\dagger}) , tandis qu'à titre d'exemples de cations de métaux alcalino-terreux, on peut notamment citer le calcium (Ca^{2+}) et le magnésium (Mg^{2+}).

Au sens de la présente invention, on entend par "métal de transition", un métal comportant une 25 sous-couche d incomplète, plus particulièrement à l'état d'oxydation II, tel que le cobalt (Co^{2+}) , le fer (Fe $^{2+}$), le manganèse (Mn $^{2+}$), le zinc (Zn $^{2+}$) et le cuivre (Cu^{2+}) .

En ce qui concerne les cations monovalents d'amines organiques, on peut citer les cations d'amine 30

primaire, secondaire ou tertiaire, ou encore d'alcanolamine.

Lesdites amines présentent un ou plusieurs radicaux, identiques ou non, de type alkyle, linéaire ou ramifié en C1 à C20, comprenant éventuellement un hétéroatome comme l'oxygène.

Pour ce qui a trait aux cations monovalents d'ammonium quaternaires, ces derniers comprennent trois radicaux, identiques ou non, choisis parmi l'hydrogène, un radical alkyle, linéaire ou ramifié en C1 à C20, comprenant éventuellement un hétéroatome comme l'oxygène.

Conformément à l'invention, lorsque le ou les composés de formule (I) sont des carboxylates, alors le cation monovalent ou divalent est, de préférence, choisi dans le groupe constitué par les cations de métaux alcalins, les cations de métaux alcalino-terreux et les cations divalents de métaux de transition, les cations issus d'amines organiques ou d'ammonium.

Le ou les composés de formule (I) sont, de préférence, choisis dans le groupe constitué par l'acide méthylglycine diacétique, l'acide N-lauroyl-N',N'-tri-acétique éthylènediamine, l'acide iminodisuccinique, l'acide N,N-dicarboxyméthyl L-glutamique, leurs sels de métaux alcalins, leurs sels de métaux alcalino-terreux, leurs sels de métaux de transition, leurs sels d'amines organiques, leurs sels d'ammonium, et leurs mélanges.

30 L'acide méthylglycine diacétique, l'acide N-lauroyl-N', N'-triacétique éthylènediamine, l'acide

5

10

15

20

iminodisuccinique, l'acide N,N-dicarboxyméthyl L-glutamique et leurs sels sont respectivement représentés par les formules (II), (III), (IV), (V) suivantes:

5

$$XOOC \longrightarrow CH_2$$

$$N \longrightarrow C \longrightarrow COOX$$

$$XOOC \longrightarrow CH_2 \longrightarrow CH_3$$
(II)

XOOC —
$$CH_2$$
 CH_2 — CO_2X (III)

$$CH_2 - CO_2X$$

$$CH_2 - CO_2X$$

$$CH_3$$

XOOC CH-NH-CH CH_2-COOX (IV)

10

$$XO_2C$$
 CH_2 N CO_2X CO_2X CO_2X CO_2X

dans lesquelles X est tel que défini précédemment, X 15 correspondant, de préférence, à H ou Na.

Ces composés sont notamment disponibles auprès des sociétés BASF, DOW CHEMICAL, HAMPSHIRE, BAYER et SHOWA DENKO.

Plus particulièrement, on préfère l'acide méthylglycine-diacétique, etses sels de sodium.

De préférence, le ou les composés de formule (I) représentent de 0,001 à 10% en poids et, mieux encore, de 0,001 à 5% en poids du poids total de la composition oxydante.

Conformément à l'invention, la composition oxydante comprend un ou plusieurs agents oxydants, qui peuvent choisis parmi les agents oxydants classiquement utilisés dans les compositions cosmétiques destinées à la déformation coloration, la décoloration et permanente des fibres kératiniques. Parmi les oxydants classiquement utilisés, on peut citer le d'hydrogène, le peroxyde d'urée, les bromates de métaux les perborates, les persels tels que alcalins, percarbonates et persulfates, les peracides.

Selon l'invention, il est particulièrement 20 avantageux d'utiliser comme agents complexants l'acide méthylglycinediacétique, l'acide iminodisuccinique, éventuellement sous forme de sels en association avec l'eau oxygénée.

- Selon l'invention, la composition oxydante peut comprendre en plus du ou des composés de formule (I) et du ou des agents oxydants, un ou plusieurs composés choisis parmi :
- (A) les polymères conditionneurs 30 cationiques ou amphotères ;

5

10

- (B) les polymères amphiphiles non ioniques, anioniques, cationiques ou amphotères, comportant au moins une chaîne hydrophobe ;
- (C) les agents tensioactifs anioniques,
 5 non-ioniques, cationiques, amphotères ou
 zwittérioniques;
 - (D) les agents d'ajustement de la rhéologie autres que les polymères (B);
 - (E) les agents d'ajustement du pH (5) ;
- 10 (F) les solvants (7).

(A) <u>les polymères conditionneurs cationiques ou</u> <u>amphotères</u>:

Au sens de la présente invention, on entend 15 par "polymère conditionneur cationique", tout polymère qui comprend des groupes cationiques ou des groupes ionisables en groupes cationiques et qui permet d'améliorer les propriétés cosmétiques des fibres kératiniques, en particulier le démêlage, la douceur, 20 la brillance, le volume.

Les polymères conditionneurs cationiques ou amphotères convenables sont de manière avantageuse, choisis parmi ceux déjà connus en soi comme améliorant les propriétés cosmétiques des cheveux, à savoir notamment ceux décrits dans les brevets et demandes de brevet EP 337 354, FR 2 270 846, FR 2 383 660, FR 2 598 611, FR 2 470 596, FR 2 519 863, FR 2 788 974, FR 2 788 976 pour avoir une liste de ces composés.

Cependant, à titre d'exemples plus précis de polymères conditionneurs cationiques, on peut

notamment citer les polymères cationiques comprenant au moins des groupements amine primaire, secondaire, tertiaire et/ou quaternaire pouvant, soit faire partie de la chaîne principale polymère, soit être portés par un substituant latéral directement relié à celle-ci.

Ainsi, on peut citer :

5

10

15

20

25

- copolymères d'acrylamide les diméthyl-amino-éthyl méthacrylate quaternisé au sulfate un halogénure de diméthyle diméthyle ou avec (Hercofloc de Hercules) ; les copolymères d'acrylamide méthacryloyloxy-éthylde et de chlorure triméthylammonium (Bina Quat P 100 de Ciba Geigy) ; le méthosulfate d'acrylamide et de copolymère méthacryloyloxy-éthyl-triméthylammonium (Reten de Hercules) ; les copolymères vinylpyrrolidone / acrylate ou méthacrylate de dialkylaminoalkyle quaternisés ou non (gamme Gafquat d'ISP; Copolymer 845, 958 et 937 les terpolymères méthacrylate de diméthyl vinylcaprolactame/ vinylpyrrolidone éthyle/ VC 713 d'ISP) les copolymères (Gaffix vinylpyrrolidone / méthacrylamidopropyl dimethylamine 10 d'ISP) ; les copolymères (Styleze CC vinylpyrrolidone / méthacrylamide de diméthyl-aminopropyle quaternisés (Gafquat HS 100 d'ISP);
- (2) les dérivés d'éthers de cellulose comportant des groupements ammonium quaternaire tels que décrits dans FR 1 492 597. Ces polymères sont également définis dans le dictionnaire CTFA comme des ammonium quaternaires d'hydroxyéthylcellulose ayant réagi avec un époxyde substitué par un groupement triméthylammonium;

- (3) les dérivés de cellulose cationiques tels que les copolymères de cellulose ou les dérivés de cellulose greffés avec un monomère hydrosoluble d'ammonium quaternaire, et décrits notamment US 4,131,576, tels que les hydroxyalkylcelluloses, hydroxyméthyl-, comme les hydroxyéthylhydroxypropyl celluloses greffées notamment avec un sel méthacryloyléthyl triméthylammonium, méthacrylamido propyl-triméthylammonium, de diméthyldiallylammonium ;
- (4) les polysaccharides cationiques décrits plus particulièrement dans les brevets US 3,589,578, US 4,031,307, tels que les gommes de guar contenant des groupements cationiques trialkylammonium. On utilise par exemple des gommes de guar modifiées par un sel, comme le chlorure notamment, de 2,3-époxypropyl triméthylammonium;
- (5) polymères constitués de motifs les pipérazinyle et de radicaux divalents alkylène ou 20 hydroxyalkylène à chaînes droites ou ramifiées, éventuellement interrompues par des atomes d'oxygène, de soufre, d'azote ou par des cycles aromatiques ou hétérocycliques, ainsi que les produits d'oxydation et/ou de quaternisation de ces polymères. De tels 25 polymères sont notamment décrits dans FR 2 162 025, FR 2 280 361;
 - (6) les polyaminoamides solubles dans l'eau préparés en particulier par polycondensation d'un composé acide avec une polyamine, éventuellement réticulés, éventuellement alcoylés ou s'ils comportent une ou plusieurs fonctions amines tertiaires,

10

15

quaternisées. Ces polymères sont notamment décrits dans FR 2 252 840 et FR 2 368 508 ;

- dérivés de polyaminoamides (7)les la condensation de polyalkylènes résultant de polyamines avec des acides polycarboxyliques suivie d'une alcoylation par des agents bifonctionnels. On peut citer par exemple les polymères acide adipiquedialkylamino hydroxyalkyl dialkylène triamine lesquels le radical alkyle est en C_1-C_4 . tels polymères sont notamment décrits dans FR 1 583 363 ;
- les polymères obtenus par réaction (8) comportant deux polyalkylène polyamine d'une groupements amine primaire et au moins un groupement amine secondaire avec un acide dicarboxylique choisi les diglycolique et 15 l'acide parmi dicarboxyliques aliphatiques saturés en C₃-C₈, puis avec l'épichlorhydrine. De tels polymères sont notamment décrits dans US 3,227,615, US 2,961,347;
- (9) les cyclopolymères d'alkyl diallyl 20 amine ou de dialkyl diallyl ammonium, sous forme d'homopolymères ou de copolymères, tels que décrits dans FR 2 080 759 et dans son certificat d'addition n°2 190 406;
- diammonium (10)polymères de les décrits dans FR 2 320 330, 25 quaternaire tels que FR 2 270 846, FR 2 316 271, FR 2 336 434, FR 2 413 907, US 2,273,780, US 2,375,853, US 2,388,614, US 2,454,547, US 3,206,462, US 2,261,002, US 2,271,378, US 3,874,870, US 4,001,432, US 3,929,990, US 3,966,904, US 4,005,193, US 4,025,617, US 4,025,627, US 4,025,653, US 4,026,945, 30 US 4,027,020;

5

. ב ביינוע על על על מינות משעל על מינות מינות ביינות ביינו

par exemple, on peut citer ceux comprenant les motifs récurrents suivants:

dans laquelle les radicaux R^1 , R^2 , R^3 et R^4 , identiques ou différents, désignent un radical alkyle ou hydroxyalkyle en C_1 - C_4 , n et p sont des nombres entiers variant de 2 à 20 et, X^- est un anion dérivé d'un acide minéral ou organique ;

10 (11) les polymères de poly(ammonium quaternaire) constitués de motifs récurrents de formule :

dans laquelle p désigne un nombre entier variant de 1 à 6 environ, D peut être nul ou peut représenter un groupement $-(CH_2)_r$ -CO- dans lequel r désigne un nombre égal à 4 ou à 7, X^- est un anion. De tels polymères peuvent être préparés selon les procédés décrits dans US 4,157,388, US 4,702,906, US 4,719,282, EP 122 324;

(12) les polymères quaternaires de vinylpyrrolidone et de vinylimidazole;

(13) les polyamines du type polyethyleneglycol (15) Tallow Polyamine(dénomination du dictionnaire CTFA);



10

15

30

16

les polymères réticulés de sels de (14) $m\acute{e}thacryloyloxyalkyl(C_1-C_4)$ trialkyl(C_1-C_4)ammonium tels que les polymères obtenus par homopolymérisation le diméthylaminoéthylméthacrylate quaternisé par copolymérisation méthyle, ou par de chlorure de l'acrylamide avec le diméthylaminoéthylméthacrylate quaternisé par le chlorure de méthyle, l'homo ou la copolymérisation étant suivie d'une réticulation par un composé à insaturation oléfinique, en particulier le méthylène bis acrylamide. On peut plus particulièrement utiliser un copolymère réticulé acrylamide/chlorure de méthacryloyloxyéthyl triméthylammonium (20/80 en poids) sous forme de dispersion contenant 50 % en poids dudit copolymère dans de l'huile minérale (Salcare® SC 92 de On peut également utiliser un homopolymère Ciba). oxyéthyl chlorure de méthacryloyl réticulé du triméthylammonium contenant environ 50 % en poids de l'homopolymère dans de l'huile minérale ou dans un ester liquide (Salcare® SC 95, SC 96 de Ciba).

20 D'autres polymères conditionneurs cationiques utilisables dans le cadre de l'invention polyalkylèneimines, particulier des en polyéthylèneimines, des polymères contenant des motifs vinylpyridine ou vinylpyridinium, des condensats de polyamines et d'épichlorhydrine, polyuréylènes 25 des quaternaires et les dérivés de la chitine.

les polymères conditionneurs Le ou susceptibles d'être présents dans la amphotères composition oxydante peuvent, eux, notamment choisis parmi ceux comportant des motifs K répartis statistiquement dans la chaîne polymère, où K

5

10

15

20

25

30



désigne un motif dérivant d'un monomère comportant au moins un atome d'azote basique et M désigne un motif dérivant d'un monomère acide comportant un ou plusieurs groupements carboxyliques ou sulfoniques ; ou bien K et peuvent désigner des groupements dérivant monomères zwittérioniques de carboxybétaïnes ou de sulfobétaïnes ; ou encore K et M désignent une chaîne polymère cationique comportant des groupements amine primaire, secondaire, tertiaire ou quaternaire, dans laquelle au moins l'un des groupements amine porte un groupement carboxylique ou sulfonique relié l'intermédiaire d'un radical hydrocarboné ; ou bien K et M font partie d'une chaîne d'un polymère à motif éthylène α, β -dicarboxylique dont l'un des groupements carboxyliques a réagi avec une polyamine comportant un ou plusieurs groupements amine primaire ou secondaire.

Les polymères conditionneurs amphotères répondant à la définition donnée ci-dessus plus particulièrement préférés, sont choisis parmi les polymères suivants :

(1) les polymères résultant de la copolymérisation d'un monomère dérivé d'un composé vinylique portant un groupement carboxylique tel que plus particulièrement l'acide (méth)acrylique, l'acide maléique, l'acide alpha-chloracrylique, ou encore un sel de dialkyldiallylammonium tel que le chlorure de diméthyldiallylammonium, et d'un monomère dérivé d'un composé vinylique substitué contenant au moins un atome basique tel que plus particulièrement les dialkyl-amino-alkyl-méthacrylate et acrylate, les dialkyl-amino-alkyl-méthacrylamide et acrylamide, comme



10

15

20

25

30

18

décrits dans US 3,836,537. On peut citer le copolymère acrylate de sodium / chlorure d'acrylamido propyl trimethyl ammonium (Polyquart KE 3033 de Cognis), le copolymère acide acrylique/ chlorure de diméthyldiallyl ammonium (Merquat 280, 295, Plus 3330, de Nalco);

- (2) les polymères comportant des motifs dérivant a) d'au moins un monomère choisi parmi les (méth)acrylamides N-substitués par un radical alkyle, notamment en C_2-C_{12} , b) d'au moins un monomère acide contenant un ou plusieurs groupements carboxyliques (méth)acrylique, réactifs (par exemple acides crotonique, itaconique, et les monoesters des acides ou anhydrides maléique, fumarique), et c) d'au moins un monomère basique tel que des esters à substituant amine secondaire, tertiaire et quaternaire primaire, acides (méth)acrylique, fumarique, maléique, produit de quaternisation du méthacrylate de diméthylamino-éthyle avec le sulfate de diméthyle ou diéthyle. particulièrement les copolymères On utilise acrylate / butylaminoéthyl octylacrylamide / méthacrylate (Amphomer ou Lovocryl 47 par la société National Starch) ;
- polyaminoamides réticulés et (3) les partiellement ou totalement alcoylés, dérivant polyaminoamides de formule générale -[CO-R5-CO-Z]- dans laquelle R⁵ est un radical divalent dérivé d'un acide dicarboxylique saturé ou non (par exemple les acides adipique, triméthyl-2,2,4-adipique et triméthyl-2,4,4téréphtalique, itaconique), d'un acide adipique, monocarboxylique insaturé (comme l'acide (méth)acrylique), d'un ester d'alcool en C_1 - C_6 des

TOTAL MEDIT

acides précités ou d'un radical dérivant de l'addition de l'un de ces acides avec une amine bis-primaire ou secondaire, et Z désigne un radical d'une polyalkylène-. polyamine bis-primaire, mono ou bis-secondaire. préférence, Z représente entre 60 et 100 moles %, le 5 radical $-NH-[(CH_2)_x-NH]_p-$ avec x=2 et p=2 ou 3, ou x=3 et p=2 ; ce radical dérivant de la diéthylène triamine, de la triéthylène tétraamine ou de la dipropylène triamine; entre 0 et 40 moles % le radical ci-dessus, 10 lequel x=2 et p=1et qui l'éthylènediamine, ou le radical dérivant la pipérazine $-N[CH_2CH_2]_2N-$; entre 0 et 20 moles %, radical -NH-(CH₂)₆-NH- dérivant de l'hexaméthylène diamine. L'agent réticulant de ces polymères est un agent bifonctionnel choisi parmi les épihalohydrines, 15 les diépoxydes, les dianhydrides, les dérivés bis insaturés, et alcoylés par action d'acide acrylique, d'acide chloracétique ou d'une alcane sultone ou de leurs sels de métaux alcalins ;

- (4) les polymères comportant au moins des motifs zwittérioniques, comme par exemple le copolymère de méthacrylate de butyle / méthacrylate de diméthyl carboxy-méthyl-ammonio-éthyle (Diaformer Z301, Sandoz);
- 25 (5) les polymères dérivés du chitosane comportant des motifs monomères répondant aux formules (I), (II), (III) suivantes :

avec (I) représentant de 0 à 30%, (II) de 5 à 50% et (III) de 30 à 90% dans lequel R^6 représente un radical de formule :

5

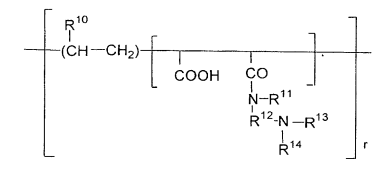
10

15

20

dans laquelle q désigne zéro ou 1 ; et si q=0, les R⁷, R⁸, R⁹, identiques ou différents, représentent un hydrogène, un groupement méthyle, hydroxyle, acétoxy, amino, mono- ou di-alkylamine éventuellement interrompus par un ou plusieurs atomes d'azote et/ou éventuellement substitués par un ou plusieurs groupes amine, hydroxyle, carboxyle, alkylthio éventuellement porteur d'un groupe amino, sulfonique ; ou si q=1, les R⁷, R⁸, R⁹, identiques ou différents, représentent un hydrogène, ainsi que les sels formés par ces composés avec des bases ou des acides,

- (6) les polymères dérivés de la N-carboxyalkylation du chitosane comme le N-carboxyméthyl chitosane ou le N-carboxybutyl chitosane (Evalsan de Jan Dekker);
- $$\left(7\right)$$ les polymères tels que décrits dans FR 1 400 366 :



dans laquelle R^{10} est un hydrogène, CH_3O- , CH_3CH_2O- , phényle, R^{11} et R^{14} , identiques ou différents, représentent un hydrogène, un radical alkyle (méthyle, éthyle), R^{13} représente un radical alkyle (méthyle, éthyle) ou un radical de formule $-R^{12}-N(R^{14})_2$, R^{12} représentant

 $-(CH_2)_2-$, $-(CH_2)_3-$, $-CH_2-CH(CH_3)-$, ainsi que les homologues supérieurs de ces radicaux et contenant jusqu'à 6 atomes de carbone, r est tel que le poids moléculaire est compris entre 500 et 6000000 et de préférence entre 1000 et 1000000;

- (8) les polymères amphotères du type $-D^1-X-D^1-X-$ choisis parmi:
 - a) les polymères obtenus par action de l'acide chloracétique ou le chloracétate de sodium sur les composés comportant au moins un motif de formule $-D^1-X-D^1-X-D^1-$ où D^1 désigne un radical pipérazinyle et X désigne le symbole E ou E', E ou E' identiques ou différents désignent un radical bivalent qui est un radical alkylène à chaîne droite ou ramifiée comportant jusqu'à 7 atomes de carbone dans la chaîne principale substituée ou non par des groupements hydroxyle et pouvant comporter en outre des atomes d'oxygène, d'azote, de soufre, 1 à 3 cycles aromatiques et/ou

10

20

hétérocycliques; les atomes d'oxygène, d'azote et de soufre étant présents sous forme de groupements éther, thioéther, sulfoxyde, sulfone, sulfonium, alkylamine, alkénylamine, des groupements hydroxyle, benzylamine, oxyde d'amine, ammonium quaternaire, amide, imide, alcool, ester et/ou uréthanne;

- b) les polymères de formule $-D^1-X-D^1-X-$ où D¹ désigne un radical pipérazinyle et X désigne le symbole E ou E' et au moins une fois E'; E ayant la signification indiquée ci-dessus et E' est un radical bivalent qui est un radical alkylène à chaîne droite ou ramifiée ayant jusqu'à 7 atomes de carbone dans la chaîne principale, substitué ou non par un ou plusieurs radicaux hydroxyle et comportant un ou plusieurs atomes d'azote, l'atome d'azote étant substitué par une chaîne éventuellement par atome interrompue alkyle d'oxygène et comportant obligatoirement une ou fonctions carboxyle ou une ou plusieurs plusieurs fonctions hydroxyle et bétaïnisées par réaction avec l'acide chloracétique ou du chloracétate de soude ;
- vinyléther/anhydride maléique modifié partiellement par semi-amidification avec une N,N-dialkylaminoalkylamine telle que la N,N-diméthyl-amino-propylamine ou par semi-estérification avec une N,N-dialcanolamine. Ces copolymères peuvent également comporter d'autres comonomères vinyliques tels que le vinylcaprolactame.

Parmi les polymères conditionneurs ou amphotères utilisables, on préfère notamment :

25

5

10

15



(i) parmi les cationiques :

10

15

20

- l'homopolymère de chlorure de diméthyldiallylammonium (Merquat 100 de Nalco);
- les copolymères de chlorure de 5 diméthyldiallylammonium et d'acrylamide (Merquat 2200 de Nalco);
 - les polymères de type poly(ammonium quaternaire) préparés et décrits dans FR 2 270 846, constitués de motifs récurrents de formules (W) et (U) suivantes :

$$\begin{array}{c|c} CH_{3} & CH_{3} \\ \hline -N^{+} & (CH_{2})_{3} - N^{+} & (CH_{2})_{6} \\ \hline -CH_{3} & CH_{3} \end{array} \hspace{0.5cm} \textbf{(W)}$$

et notamment ceux dont le poids moléculaire, déterminé par chromatographie par perméation de gel, est compris entre 9500 et 9900;

$$\begin{array}{c|c} CH_3 & C_2H_5 \\ | & | \\ -N^+ - (CH_2)_3 - N^+ - (CH_2)_3 - \end{array} \qquad \text{(U)}$$

$$\begin{array}{c|c} CH_3 & C_2H_5 \\ | & Br^- \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c} CH_3 & C_2H_5 \end{array}$$

et notamment ceux dont le poids moléculaire, déterminé par chromatographie par perméation de gel, est d'environ 1200;

- les polymères de type poly(ammonium quaternaire) de la famille (11) avec X^- désignant le chlore, et notamment ceux dont la masse moléculaire

moyenne en poids est inférieure à 100 000, de préférence inférieure ou égale à 50 000;

(ii) parmi les polymères amphotères :

- chlorure copolymère 5 le (80/20)acide acrylique diméthyldiallylammonium / dénomination CTFA Nalco-(Merguat 280 de Polyquaternium 22);
- le copolymère chlorure de 10 diméthyldiallylammonium /acide acrylique (95/5) (Merquat 295 de Nalco);
 - le copolymère de chlorure de méthacrylamidopropyl trimonium, d'acide acrylique et d'acrylate d'éthyle (Merquat 2001 de Nalco dénomination CTFA : Polyquaternium 47);
 - le terpolymère acrylamide/chlorure de diméthyldiallyl ammonium/acide acrylique (Merquat Plus 3330 de Nalco -dénomination CTFA : Polyquaternium 39).
- Lorsque la composition oxydante comprend un u plusieurs polymères conditionneurs cationiques ou amphotères, alors celui-ci ou ceux-ci représentent généralement de 0,01 à 10% en poids et, mieux encore, de 0,05 à 5% du poids total de cette composition .

25

15

(B) <u>les polymères amphiphiles non ioniques, anioniques, cationiques ou amphotères, comportant une chaîne hydrophobe</u>:

Plus particulièrement, la chaîne hydrophobe 30 est une chaîne hydrocarbonée, saturée ou non, aromatique ou non, linéaire ou ramifiée, en C_6 - C_{30} ,

5

10

comprenant éventuellement un ou plusieurs motifs oxyalkylénés (oxyéthylénés et/ou oxypropylénés).

Parmi les polymères amphiphiles cationiques comportant une chaîne hydrophobe, on peut trouver des polyuréthannes cationiques ou des copolymères cationiques comprenant des motifs vinyllactame et en particulier vinylpyrrolidone.

De préférence, les polymères amphiphiles comportant une chaîne hydrophobe sont de nature non ionique ou anionique.

A titre d'exemples de polymères amphiphiles non ioniques à chaîne hydrophobe, on peut citer entre autres :

- (1)les celluloses modifiées par 15 groupements comportant au moins une chaîne hydrocarbonée, saturée ou non, linéaire ou ramifiée, en C₆-C₃₀, comme les hydroxyéthylcelluloses modifiées par des groupements comportant au moins une chaîne hydrophobe telle que définie auparavant, comme 20 notamment Natrosol Plus Grade 330 CS (alkyles en C_{16} commercialisé par la société Aqualon) ; Bermocoll EHM 100 (commercialisé par la société Berol Nobel), Amercell Polymer HM-1500 (hydroxyéthylcellulose modifiée par un groupement polyéthylène glycol (15) 25 éther de nonylphénol - commercialisé par la société Amerchol);
- (2) les hydroxypropylguars modifiés par des groupements comportant au moins une chaîne hydrophobe telle que définie, par exemple Jaguar XC-95/3 (chaîne
 30 alkyle en C₁₄ commercialisé par la société Rhodia Chimie); Esaflor HM 22 (chaîne alkyle en C₂₂ -

15

20

25

30

26

commercialisé par la société Lamberti) ; RE210-18 (chaîne alkyle en C_{14}) et RE205-1 (chaîne alkyle en C_{20}) commercialisés par la société Rhodia Chimie ;

- (3) les copolymères de vinylpyrrolidone et de monomères hydrophobes à chaîne hydrophobe telle que définie auparavant comme par exemple Antaron ou Ganex V216 (copolymères vinylpyrrolidone / hexadécène); Antaron ou Ganex V220 (copolymères vinylpyrrolidone / eicosène), commercialisés par la société I.S.P;
- 10 (4) les copolymères de (méth)acrylates d'alkyles en $C_1\text{-}C_6$ et de monomères amphiphiles comportant une chaîne hydrophobe ;
 - (5) les copolymères de (méth)acrylates hydrophiles et de monomères hydrophobes comportant au moins une chaîne hydrophobe, tels que par exemple le copolymère méthacrylate de polyéthylèneglycol / méthacrylate de lauryle;
 - (6) les polymères à squelette aminoplaste éther possédant au moins une chaîne grasse, tels que les composés Pure Thix commercialisés par la société Süd-Chemie;
 - (7)polyéthers polyuréthannes, les linéaires (structure à blocs), greffés ou en étoile, comportant dans leur chaîne, au moins une séquence hydrophile, généralement polyoxyéthylénée et pouvant comprendre entre 50 et 1000 motifs oxyéthylène environ, et au moins une séquence hydrophobe, qui comprendre des groupements aliphatiques seuls, éventuellement combinés à des enchaînements cycloaliphatiques et/ou aromatiques. De préférence, les polyéthers polyuréthannes comportent au moins deux

chaînes hydrophobes hydrocarbonées en C_6 - C_{30} , séparées par une séquence hydrophile; les chaînes hydrophobes pouvant être des chaînes pendantes ou des chaînes à l'une ou plusieurs des extrémités de la ou des séquences hydrophiles.

Les polyéthers polyuréthannes comportent une liaison uréthanne entre les séquences hydrophiles, mais peuvent aussi comprendre des séquences hydrophiles liées aux séquences lipophiles par d'autres liaisons chimiques.

Les polyéthers polyuréthannes particulier ceux décrits dans l'article de G. Fonnum, J. Bakke et Fk. Hansen - Colloid Polym. Sci.271, 380-389 (1993). A titre d'exemples de polyéthers 15 polyuréthannes, on peut citer Nuvis FX1100 (désignation I.N.C.I. européenne et américaine "Steareth-100/PEG-136/H.M.D.I. Copolymer" commercialisé par la société Servo Delden) ; Rheolate 205, 208 , 204 ou 212 (commercialisés par la société Rheox) ; Elfacos 20 T210 (chaîne alkyle en C_{12} - C_{14}) Elfacos T212 (chaîne alkyle en C₁₈) commercialisés par la société Akzo.

Les polymères amphiphiles anioniques à chaîne hydrophobe, susceptibles d'être mis en œuvre comportent au moins à titre de chaîne hydrophobe, une chaîne hydrocarbonée, saturée ou non, aromatique ou non, linéaire où ramifiée, en C_8-C_{30} .

Plus particulièrement les polymères amphiphiles anioniques comportant au moins une chaîne hydrophobe, réticulés ou non, comprennent au moins un motif hydrophile dérivé d'un ou de plusieurs monomères à insaturation éthylénique portant une fonction acide

5

10

25

carboxylique, ou une fonction acide sulfonique, libre ou partiellement ou totalement neutralisée, et au moins un motif hydrophobe dérivé d'un ou de plusieurs monomères à insaturation éthylénique portant une chaîne latérale hydrophobe, et éventuellement au moins un motif de réticulation dérivés d'un ou plusieurs monomères polyinsaturés.

amphiphiles anioniques du polymères Des type décrit ci-dessus sont décrits et préparés, par exemple dans les brevets US 3,915,921 et US 4,509,949 (méth)acrylique et de d'acide (copolymères (méth)acrylates d'alkyles en $C_{10}-C_{30}$) ou dans le brevet (copolymères d'acide (méth)acrylique EP 216 479 d'éthers allyliques d'alcools gras).

Les polymères amphiphiles comportant au moins un groupement sulfonique, sous forme libre ou partiellement ou totalement neutralisée et au moins une partie hydrophobe sont par exemple décrits dans FR 00 16954 et FR 01 00328 dont le contenu fait partie intégrante de la présente invention.

On peut citer plus particulièrement parmi eux le copolymère acide acrylamido-2-méthyl-2-propane-sulfonique (AMPS)/n-dodécylacrylamide neutralisé par la soude, le copolymère réticulé par du méthylène-bis-acrylamide constitué de 75% en poids de motifs AMPS neutralisés par NH3 et de 25% en poids de motifs acrylate de Genapol T-250, le copolymère réticulé par du méthacrylate d'allyle constitué de 90% en poids de motifs AMPS neutralisés par NH3 et de 10% en poids de motifs méthacrylate de Genapol T-250, ou le copolymère réticulé par du méthacrylate de Genapol T-250, ou le copolymère réticulé par du méthacrylate d'allyle constitué de 80%

5

10

15

20

25

en poids de motifs AMPS neutralisés par NH_3 et de 20% en poids de motifs méthacrylate de Genapol T-250.

On peut citer à titre d'exemples de 5 polymères préférés, Carbopol ETD-2020 (copolymère acide acrylique / méthacrylate d'alkyle en C10-C30, réticulé commercialisé par la société Noveon) ; Carbopol 1382, Pemulen TR1, Pemulen TR2 (copolymères acide acrylique/acrylate d'alkyle en $C_{10}-_{30}$, réticulés 10 commercialisés par la société Noveon) le copolymère acide méthacrylique/acrylate d'éthyle/méthacrylate de stéaryle oxyéthyléné (55/35/10); le copolymère acide (méth)acrylique/acrylate d'éthyle/méthacrylate béhényle oxyéthyléné 25 OE (Aculyn 28 commercialisé par 15 Rohm & Haas) et le copolymère réticulé acide méthacrylique/acrylate d'éthyle/stéareth-10 allyl éther.

Lorsque la composition oxydante comprend un ou polymères amphiphiles à chaîne hydrophobe, alors celui-ci ou ceux-ci représentent généralement de 0,05 à 20 % en poids et, mieux encore, de 0,1 à 10 % du poids total de cette composition.

(C) les agents tensioactifs :

Le ou les agents tensioactifs susceptibles d'être présents dans la composition oxydante peuvent être indifféremment choisis parmi les tensioactifs anioniques, non ioniques, amphotères et cationiques.

Des agents tensioactifs anioniques, non ioniques, amphotères ou cationiques convenant à la mise en œuvre de l'invention sont notamment les suivants :

tensioactifs anioniques :

5

10

15

20

25

30

A titre d'exemples d'agents tensioactifs anioniques susceptibles d'être utilisés, seuls ou en mélanges, on peut citer les sels, en particulier les sels alcalins (sels de sodium, sels de magnésium, sels d'ammonium, sels d'amines, sels d'aminoalcools, ...) des composés suivants : alkylsulfates, alkyléthersulfates, alkylarylpolyéthersulfates, alkylamidoéthersulfates, sulfates ; alkylsulfonates, monoglycérides phosphates, alkylamidesulfonates, alkylarylsulfonates, α -oléfine-sulfonates, paraffine-sulfonates; alkyl(C₆- C_{24}) sulfosuccinates, alkyl (C_6-C_{24}) éthersulfosuccinates, alkyl(C_6-C_{24}) amidesulfosuccinates, alkyl(C_6-C_{24}) sulfoacétates ; $acyl(C_6-C_{24})$ sarcosinates et $acyl(C_6-C_{24})$ glutamates.

On peut aussi citer les esters d'alkyl(C6-C₂₄) polyglycosides carboxyliques tels alkylpolyglucoside citrates, les alkylpolyglucoside tartrates, les alkylpolyglucoside sulfosuccinates et les alkylpolyglucoside sulfosuccinamates ; les acyliséthionates et les N-acyltaurates, le radical alkyle ces composés comportant, acyle de tous préférence, de 12 à 20 atomes de carbone, et le radical aryle désignant, de préférence, un groupement phényle ou benzyle.

Sont également utilisables les sels d'acides gras tels que les sels des acides oléique, ricinoléique, palmitique et stéarique, des acides d'huile de coprah ou d'huile de coprah hydrogénée; les acyllactylates dont le radical acyle comporte de 8 à 20 atomes de carbone; les acides d'alkyl D galactoside



CHIEF THE PROPERTY.

31

uroniques et leurs sels ; les acides alkyl(C_6-C_{24})éther carboxyliques polyoxyalkylénés, les acides alkyl(C_6 - C_{24}) amido éther carboxyliques polyoxyalkylénés et leurs sels, en particulier ceux comportant de 2 à 50 groupes oxydes d'alkylène et, plus spécialement d'éthylène, et leurs mélanges.

tensioactifs non ioniques :

5

10

Les agents tensioactifs non ioniques sont des composés bien connus en eux-mêmes (voir, exemple, le "Handbook of Surfactants", M.R. PORTER, Ed. Blackie & Son, Glasgow and London, 1991, 116-178) et leur nature ne revêt pas, dans le cadre de la présente invention, de caractère critique.

Ainsi, utilisés seuls ou en mélanges, ils 15 peuvent notamment être choisis parmi les alcools, les α -diols, les alkylphénols polyéthoxylés et polypropoxylés ayant une chaîne grasse comportant, par exemple, de 8 à 18 atomes de carbone, le nombre de groupes oxydes d'éthylène ou oxydes de propylène 20 pouvant être notamment de 2 à 50 ; les copolymères d'oxyde d'éthylène et de propylène, les condensats d'oxyde d'éthylène et de propylène sur des alcools gras, les amides gras polyéthoxylés ayant, préférence, de 2 à 30 moles d'oxyde d'éthylène ; les amides gras polyglycérolés comportant en moyenne de 1 à 25 5 et, plus spécialement, de 1,5 à 4, groupes glycérol ; esters d'acide gras du sorbitan oxyéthylénés comportant de 2 à 30 moles d'oxyde d'éthylène ; les esters d'acides gras du sucrose, les esters d'acides 30 gras du polyéthylèneglycol ; les alkylpolyglycosides ; les dérivés de N-alkyl glucamine et les oxydes d'amines

tels que les oxydes d'alkyl $(C_{10}-C_{14})$ amines ou les oxydes de N-acylaminopropylmorpholine.

• tensioactifs amphotères :

5

10

20

25

30

agents tensioactifs amphotères (ou Les zwittérioniques), dont la nature ne revêt pas de caractère critique dans le cadre de la présente invention, peuvent notamment être choisis, seuls ou en mélanges, parmi les dérivés d'amines secondaires ou tertiaires aliphatiques dont le radical aliphatique est une chaîne linéaire ou ramifiée comportant de 8 à 18 atomes de carbone et contenant au moins un groupe hydrosolubilisant, par exemple un anionique carboxylate, un sulfonate, un sulfate, un phosphate ou un phosphonate.

On peut également citer les alkýl(C_8 - C_{20})bétaïnes, les sulfobétaïnes, les alkyl(C_8 - C_{20})amido-alkyl(C_1 - C_6)bétaïnes et les alkyl(C_8 - C_{20})amidoalkyl(C_1 - C_6) sulfobétaïnes.

Parmi les dérivés d'amines, on peut notamment citer les composés commercialisés par la société Rhodia Chimie sous la dénomination commerciale Miranol[®], qui sont décrits dans US 2,528,378 US 2,781,354 et qui sont classés dans le Dictionnaire CTFA, 5 eme édition, 1993, sous les désignations anglo-"disodium cocoamphodiacetate", saxonnes lauroamphodiacetate", "disodium caprylamphodiacetate", "disodium capryloamphodiacetate", "disodium cocoamphodipropionate", "disodium lauroamphodipropionate", "disodium caprylamphodipropionate", "disodium capryloamphodipropionate", "lauroamphodiproponic "cocoamphodipropionic acid".



• tensioactifs cationiques :

5

10

15

30

Comme agents tensioactifs cationiques aptes à être utilisés seuls ou en mélanges, on peut citer les d'amines grasses primaires, secondaires tertiaires, éventuellement polyoxyalkylénées ; les sels d'ammonium quaternaire tels que les chlorures et les bromures de tétraalkylammonium, d'alkylamidoalkvltrialkylammonium, de trialkylbenzylammonium, de trialkylhydroxyalkylammonium et d'alkylpyridinium ; les dérivés d'imidazoline et les oxydes d'amines caractère cationique.

Lorsque la composition oxydante comprend un ou plusieurs agents tensioactifs, alors celui-ci ou ceux-ci représentent généralement de 0,01 à 40% en poids et, mieux encore, de 0,1 à 30% du poids total de cette composition.

(D) <u>les agents d'ajustement de la rhéologie autres que</u> <u>les polymères (B)</u> :

Au sens de la présente invention, on entend par "agent d'ajustement de la rhéologie", tout composé propre à conférer une viscosité à la composition oxydante telle qu'une fois appliquée sur des fibres kératiniques, cette dernière ne coule pas et reste parfaitement localisée au point d'application.

Notons que ledit agent décrit ci-après est dépourvu de chaîne hydrophobe, c'est-à-dire de chaîne hydrocarbonée, saturée ou non, aromatique ou non, linéaire ou ramifiée, en C_8-C_{30} , comprenant éventuellement un ou plusieurs motifs oxyalkylénés (oxyéthylénés et/ou oxypropylénés).

les agents d'ajustement de l a Le ou susceptibles d'être présents dans la rhéologie composition oxydante sont des polymères d'origine ou les polymères synthétiques, et sont naturelle choisis parmi ceux utilisés avantageusement classiquement dans le domaine cosmétique.

Comme exemples de polymères synthétiques, polyvinylpyrrolidone, l'acide peut citer, la on polyacrylamide, le l'acide poly-2polyacrylique, acrylamidopropanesulfonique non réticulé (Simugel EG de SEPPIC), l'acide poly-2-acrylamido-2société réticulé, libre sulfonique ou méthylpropane partiellement neutralisé par l'ammoniaque (Hostacerin d'acide **AMPS** Clariant), des mélanges poly-2acrylamido-2-méthylpropane sulfonique non réticulé avec éthers d'hydroxyalkylcellulose ou avec poly(oxyde d'éthylène) tels que décrits dans le brevet 4,540,510 des mélanges ; poly (méth) acrylamido-alkyl (C_1-C_4) -sulfonique, de préférence réticulé, avec un copolymère réticulé de l'anhydride maléique et d'un alkyl(C1-C5)vinyléther (Hostacerin AMPS / Stabileze QM de la société ISF).

épaississants d'origine polymères Les naturelle sont de préférence des polymères comportant 25 au moins un motif sucre, comme les gommes de guar non modifiées ou par des groupements ioniques, non $C_1 - C_6$ gommes de biopoly hydroxyalkyle en ; les saccharides d'origine microbienne telles que les gommes de scléroglucane ou de xanthane ; les gommes issues 30 d'exudats végétaux telles que les gommes arabique,

5

10

15

ghatti, karaya, tragacanthe, carraghénanne, agar et caroube ; les pectines ; les alginates ; les amidons ; les hydroxyalkyl(C_1 - C_6)celluloses et carboxyalkyl(C_1 - C_6)celluloses.

Notons que les termes "motif désignent une portion monosaccharidique (c'est-à-dire monosaccharide ou oside ou sucre simple), une portion (chaînes courtes formées oligosaccharidique d'unités monosaccha ridiques, l'enchaînement différentes) portion éventuellement ou une polysaccharidique [lonques chaînes constituées d'unités monosaccharidiques, éventuellement différentes, c'estpolyholosides ou polyosides]. Les à-dire saccharidiques peuvent être en outre substituées par des radicaux alkyle, ou hydroxyalkyle, ou alcoxy, ou acyloxy, ou carboxyle, les radicaux alkyle en C_1 - C_4 .

A titre d'exemples de gommes de guar non ioniques non modifiées, on peut citer entre autres Guargel D/15 (Goodrich) ; Vidogum GH 175 (Unipectine), Meypro-Guar 50 et Jaguar C (Meyhall/Rhodia Chimie) ; et à titre de gommes de guar non ioniques modifiées, Jaguar HP8, HP60, HP120, DC 293, HP 105 (Meyhall/Rhodia Chimie) ; Galactasol 4H4FD2 (Aqualon).

Les gommes de biopolysaccharides d'origine 25 microbienne, végétale sont bien connues de l'homme de l'art et décrites notamment dans l'ouvrage de Robert L. Davidson intitulé "Handbook of Water soluble gums and resins" édité chez Mc Graw Hill Book Company (1980).

Parmi ces gommes, citons les scléroglucanes comme notamment Actigum CS de Sanofi Bio Industries ;
Amigel de Alban Muller International, ainsi que les

5

10

15

20

décrits qlyoxal scléroglucanes traités au FR 2 633 940); les gommes xanthanes comme Keltrol, Keltrol T, Keltrol Tf, Keltrol Bt, Keltrol Rd, Keltrol Cg (Nutrasweet Kelco), Rhodicare S, Rhodicare H (Rhodia Chimie); les dérivés d'amidon comme Primogel (Avebe); les hydroxyéthylcelluloses telles que Cellosize QP3L, QP4400H, QP30000H, HEC30000A, Polymer PCG10 (Amerchol), Natrosol 250HHR, 250MR, 250M, 250HHXR, 250HHX, HX (Hercules), Tylose H1000 (Hoechst) hydroxypropylcelluloses comme Klucel EF, H, LHF, MF, G (Aqualon); les carboxyméthylcelluloses comme Blanose 7M8/SF, raffinée 7M, 7LF, 7MF, 9M31F, 12M31XP, 12M31P, 7M31, 7H3SXF (Aqualon), Aquasorb A500 9M31XF, 7H. (Hercules), Ambergum 1221 (Hercules), Cellogen HP810A, HP6HS9 (Montello), Primellose (Avebe).

La composition peut, de plus comprendre, en remplacement ou en association avec au moins un agent d'ajustement de la rhéologie, au moins un alkylamide d'acide carboxylique en C_6 - C_{30} , linéaire ou non, saturé ou non, et portant éventuellement un ou plusieurs groupements hydroxyles.

Par ailleurs, l'azote du groupement amide peut être mono- ou di-substitué. Il est de préférence monosubstitué.

L'amide peut comprendre 1 à 20 motifs oxyalkylénés (oxyéthylénés et/ou oxypropylénés), de préférence, oxyéthylénés.

Lorsque la composition oxydante comprend un 30 ou plusieurs agents d'ajustement de la rhéologie, alors celui-ci ou ceux-ci représentent généralement de 0,05 à

5

10

15



20% en poids et, mieux encore, de 0,1 à 10 % du poids total de cette composition.

(E) les agents d'ajustement du pH :

Le pH de la composition oxydante peut être 5 compris entre 1,5 et 12.

que ce pH préfère Toutefois, on compris entre 1,5 et 10 et, mieux encore, entre 1,5 et 7 dans le cas où la composition oxydante est destinée à la décoloration de fibres kératiniques, et qu'il soit compris entre 6 et 12 et, de préférence, entre 7 et 11 lorsqu'elle est destinée à la déformation permanente de fibres kératiniques.

être peuvent telles valeurs de На acidifiants ou d'agents moyen obtenues au 15 alcalinisants.

A titre d'exemples d'agents acidifiants susceptibles d'être utilisés, on peut citer les acides minéraux ou organiques comme l'acide chlorhydrique, l'acide orthophosphorique, phosphorique, l'acide l'acide acétique, l'acide tartrique, l'acide citrique, lactique, l'acide borique, et les acides l'acide sulfoniques.

Les agents alcalinisants peuvent, eux, être notamment choisis parmi l'ammoniaque, les carbonates alcalins ou d'ammonium, les alcanolamines telles que les mono-, di-et triéthanolamines ainsi que leurs dérivés, les hydroxyalkylamines, les éthylène-diamines oxyéthylénées et/ou oxypropylénées, les hydroxydes de sodium ou de potassium et les composés de formule (XIX) 30 suivante :

10

20

8 RAPPORT DE RECHERCHE				
Etablissement immédiat				
9 REDEVANCES JOINTES	Devise	Taux	Quantité	Montant à payer
062 Dépôt	EURO	0.00	0.00	0.00
063 Rapport de recherche (R.R.)	EURO	320.00	1.00	320.00
068 Revendication à partir de la 11ème	EURO	15.00	19.00	285.00
Total à acquitter	EURO			605.00

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

Signé par Signataire: FR, Brevatex, G. Poulin Emetteur du certificat: DE, D-Trust GmbH, D-Trust for EPO 2.0

Fonction

Mandataire agréé (Mandataire 1)



BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITE

26bis, rue de Saint-Pétersbourg 75800 Paris Cédex 08

Téléphone: 01 53.04.53.04 Télécopie: 01.42.94.86.54

Code de la propriété intellectuelle-livreVI

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE

DATE DE REMISE DES PIÈCES:

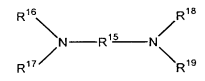
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL: 035064

DÉPARTEMENT DE DÉPÔT: 2003

Gérard POULIN BREVALEX 3, rue du Docteur Lancereaux 75008 PARIS France

Vos références pour ce dossier: SP 22422 FG

1 NATURE DE LA DEMANDE			
Demande de brevet			
2 TITRE DE L'INVENTION			
	UTILISATION D'ACIDES POLYCARBOXYLIQUES ET DE LEURS SELS COMME AGENTS COMPLEXANTS DANS DES COMPOSITIONS OXYDANTES POUR LA COLORATION, LA DECOLORATION OU LA DEFORMATION PERMANENTE DE FIBRES KERATINIQUES		
3 DECLARATION DE PRIORITE OU REQUETE DU BENEFICE DE LA DATE DE DEPOT D'UNE DEMANDE ANTERIEURE FRANCAISE	Pays ou organisation	Date	N°
4-1 DEMANDEUR			
Nom	L'OREAL		
Rue	14, rue Royale		
Code postal et ville	75008 PARIS		
Pays	France		
Nationalité	France		
5A MANDATAIRE			
Nom	POULIN		
Prénom	Gérard		
Qualité	CPI, Pas de pouvoir		
Cabinet ou Société	BREVALEX		
Rue	3, rue du Docteur Lance	ereaux	
Code postal et ville	75008 PARIS		
N° de téléphone	01 53 83 94 00		
N° de télécopie	01 45 63 83 33		
Courrier électronique	brevets.patents@breva	lex.com	
6 DOCUMENTS ET FICHIERS JOINTS	Fichier électronique	Pages	Détails
Texte du brevet	textebrevet.pdf	76	D 62, R 13, AB 1
7 MODE DE PAIEMENT			
Mode de paiement	Prélèvement du compte	courant	
Numéro du compte client	714		



(XIX)

dans laquelle :

10

15

- R^{15} est un reste propylène éventuellement substitué par un groupement hydroxyle ou un radical alkyle en C_1-C_4 ; tandis que
 - R^{16} , R^{17} , R^{18} et R^{19} , qui sont identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C_1 - C_4 ou un radical hydroxyalkyle en C_1 - C_4 .

Lorsque la composition oxydante comprend un ou plusieurs agents acidifiants ou un ou plusieurs agents alcalinisants, alors celui-ci ou ceux-ci représentent généralement de 0,01 à 30% en poids du poids total de cette composition.

(F) les solvants :

Les solvants susceptibles d'être présents 20 dans la composition oxydante sont notamment l'eau et des mélanges composés d'eau et d'un ou plusieurs solvants organiques acceptables sur le plan cosmétique, се ou ces solvants organiques pouvant particulier des alcools tels que l'éthanol, l'isopropanol, l'alcool benzylique, l'alcool phényl-25 éthylique ou l'alcool cétylique ; des polyols comme le propylèneglycol et le glycérol, des éthers de glycols les éthers monométhylique, monoéthylique et monobutylique d'éthylèneglycol, ainsi que des alkyl-

5

10

15

20

25



éthers de glycols comme le monoéthyléther ou le monobutyléther du diéthylèneglycol.

Ce ou ses solvants organiques, lorsqu'ils présents dans la composition oxydante, représentent généralement de 0,5 à 20% en poids et, mieux encore, de 2 à 10% en poids du poids total de cette composition.

Selon sa destination et les propriétés particulières que l'on souhaite lui conférer, la composition oxydante peut aussi comprendre un ou plusieurs additifs choisis parmi :

- les charges minérales ou organiques telles que la silice ou les argiles, et/ou
- les liants tels que la vinylpyrrolidone, les huiles ou les cires, les polyalkylèneglycols ou les dérivés de polyalkylèneglycols, et/ou
- les lubrifiants tels que les stéarates de polyols ou les stéarates de métaux alcalins ou alcalino-terreux, et/ou
- les agents antimousse, et/ou
- les silicones volatiles ou non, cycliques, linéaires ou ramifiées, et éventuellement modifiées, notamment par des groupements amines, et/ou
- les agents colorants, et/ou
- les agents matifiants comme les oxydes de titane, et/ou
- les conservateurs, et/ou
- les parfums.

Chacun de ces adjuvants peut représenter, lorsqu'il est présent dans la composition oxydante, jusqu'à 30% en poids du poids total de cette composition.

Conformément à l'invention, la composition oxydante est une composition qui est, de préférence, destinée à la coloration, la décoloration ou à la déformation permanente de fibres kératiniques humaines et, plus spécialement de cheveux.

10

15

30

La présente invention a également pour objet une composition oxydante pour la coloration, la décoloration ou la déformation permanente de fibres kératiniques, comprenant au moins un agent oxydant et au moins un composé répondant à la formule (I) suivante :

$$R-N-(CH(R')CO_2X)_2$$
(I)

20 dans laquelle :

- R représente un atome d'hydrogène ou un groupe $CH(CO_2X)-(CH_2)_2CO_2X$, $CH(CH_3)-CO_2X$ ou $(CH_2)_2-N(OCOR'')-CH_2-CO_2X$;
- R'' représente un groupe alkyle linéaire,
 25 ramifié ou cyclique et comportant de 1 à 30 atomes de carbone;
 - R' représente un groupe CH_2CO_2X si R représente un atome d'hydrogène ou R' représente un atome d'hydrogène si R est différent d'un atome d'hydrogène; et

- X représente un atome d'hydrogène ou un cation monovalent ou divalent issu d'un métal alcalin, d'un métal alcalino-terreux, d'un métal de transition, d'une amine organique ou d'un cation ammonium;
- à l'exclusion de la composition pour laquelle l'agent oxydant est le perborate de sodium et l'agent complexant est l'acide méthylglycine diacétique.
- Selon l'invention, lorsque X représente un cation métallique monovalent, celui peut être choisi dans le groupe des cations de métaux alcalins, tel K⁺ et Na⁺.

Selon l'invention, lorsque X représente un cation métallique bivalent, celui-ci peut être choisi dans le groupe des cations de métaux alcalino-terreux ou de métaux de transition, tel que Ca²⁺, Mg²⁺, Co²⁺, Fe²⁺, Mn²⁺ et Zn²⁺.

Comme énoncé précédemment, parmi 20 composés de formule (I) ci-dessus susceptibles d'entrer dans la composition de l'invention, on peut citer les composés préférés choisis dans le groupe constitué par l'acide méthylglycine diacétique, l'acide N-lauroyl-N', N'-triacétique éthylènediamine, l'acide 25 iminodisuccinique, N, N-dicarboxyméthyl l'acide glutamique et leurs sels correspondants, l'iminodisuccinate de sodium, le composé le plus préféré étant l'acide méthylglycinediacétique.

Comme énoncé précédemment, la composition oxydante, selon l'invention, comprend au moins un agent oxydant, ledit agent oxydant pouvant être choisi parmi

le peroxyde d'hydrogène, le peroxyde d'urée, les bromates de métaux alcalins, les persels tels que les perborates, percarbonates et persulfates, les peracides.

- Conformément à l'invention, on préfère les compositions dans lesquelles les composés de formule (I) sont l'acide méthylglycinediacétique ou l'acide iminodisuccinique, éventuellement sous forme de sels et l'agent oxydant est l'eau oxygénée.
- Comme énoncé précédemment, le ou les composés de formule (I) représentent, de préférence, de 0,001 à 5% en poids du poids total de la composition oxydante.

Comme énoncé précédemment, la composition

15 oxydante, selon l'invention, peut comprendre, en plus
du ou des composés de formule (I) et du ou des agents.

oxydants, un ou plusieurs composés choisis parmi:

- les polymères substantifs cationiques ou amphotères (A) ;
- les polymères amphiphiles non ioniques, anioniques, cationiques ou amphotères, comportant au moins une chaîne grasse (B);
 - les agents tensioactifs anioniques, nonioniques, cationiques, amphotères ou
- . 25 zwittérioniques (C);
 - les agents d'ajustement de la rhéologie (D) autres que les polymères (B) ;
 - les agents d'ajustement du pH (E) ;
 - les solvants (F).
 - d'autres adjuvants ;

Ces composés peuvent être choisis parmi ceux énoncés précédemment et sont, présents, dans la composition oxydante, dans des proportions analogues à celles précédemment indiquées pour chacun d'eux.

5

15

La présente invention a également pour objet un procédé de décoloration ou de déformation permanente de fibres kératiniques, comprenant successivement les étapes consistant à :

- a) appliquer sur les fibres kératiniques une composition oxydante telle que définie précédemment;
 - b) laisser reposer la composition oxydante sur les fibres kératiniques pendant un temps suffisant pour obtenir la décoloration ou la déformation recherchée;
 - c) rincer les fibres kératiniques pour en éliminer la composition oxydante ;
- d) laver éventuellement les fibres

 20 kératiniques une ou plusieurs fois, les rincer après
 chaque lavage et éventuellement, les sécher;
 ledit procédé comprenant de plus, avant l'étape a),
 dans le cas d'une déformation permanente, les étapes
 consistant à :
- i) appliquer sur les fibres kératiniques une composition réductrice, lesdites fibres kératiniques étant mis sous tension mécanique avant, pendant, ou après ladite application;
- ii) laisser reposer la composition 30 réductrice sur les fibres kératiniques pendant un temps suffisant pour obtenir la déformation recherchée; et

iii) rincer éventuellement les fibres kératiniques à l'eau pour en éliminer la composition réductrice.

Lorsque ce procédé est un procédé de déformation permanente, la première étape de ce procédé consiste à appliquer sur les cheveux une composition réductrice. Cette application se fait mèche par mèche ou globalement.

La composition réductrice comprend au moins un agent réducteur, qui peut être en particulier choisi parmi l'acide thioglycolique, la cystéine, la cystéamine, le thioglycolate de glycérol, l'acide thiolactique, ou les sels de l'acide thiolactique ou thioglycolique.

L'habituelle étape de mise sous tension des cheveux sous une forme correspondant à la forme finale désirée pour ces derniers (boucles par exemple) peut être mise en œuvre par tout moyen, mécanique notamment, approprié et connu en soi pour maintenir sous tension des cheveux, tels que par exemple rouleaux, bigoudis et analogues.

de procéder à l'étape (iii) Avant rinçage, il convient de facultative de classique, de laisser reposer pendant quelques minutes, entre 5 minutes et une généralement heure, préférence entre 10 et 30 minutes, la chevelure sur laquelle a été appliquée la composition réductrice, et ceci de façon à bien laisser le temps au réducteur d'agir correctement sur les cheveux. Cette phase d'attente est effectuée de préférence à une température

20

25

: = ::

10

15

20

25

30



allant de 35°C à 45°C, en protégeant de préférence, également les cheveux par un bonnet.

Dans l'étape facultative de rinçage, les cheveux imprégnés de la composition réductrice sont donc ensuite rincés soigneusement par une composition aqueuse.

Puis, après l'étape éventuelle de rinçage, on applique sur les cheveux la composition oxydante de l'invention (étape a)), dans le but de fixer la nouvelle forme imposée aux cheveux.

Comme dans le cas de l'application de la composition réductrice, la chevelure sur laquelle a été appliquée la composition oxydante est ensuite, de manière classique, laissée dans une phase de repos ou d'attente qui dure quelques minutes, généralement entre 3 et 30 minutes, de préférence entre 5 et 15 minutes.

Si la tension des cheveux est maintenue par des moyens extérieurs, on peut retirer de la chevelure ces derniers (rouleaux, bigoudis et analogues) avant ou après l'étape de fixation.

Enfin, dans la dernière étape du procédé selon l'invention (étape c), les cheveux imprégnés de la composition oxydante sont rincés soigneusement, généralement à l'eau.

Lorsque le procédé est une procédé de décoloration de fibres kératiniques, ledit procédé comprend tel que défini précédemment, une étape d'application sur les fibres kératiniques d'une composition oxydante selon l'invention. Classiquement, une deuxième étape du procédé de décoloration selon

l'invention est une étape de rinçage des fibres kératiniques.

La présente invention a également pour 5 objet un procédé de coloration de fibres kératiniques comprenant successivement les étapes consistant à :

- e) appliquer sur ces fibres une composition tinctoriale;
- f) révéler la couleur de ladite composition 10 par application sur les fibres d'une composition oxydante telle que définie précédemment;
 - g) laisser reposer la composition oxydante sur les fibres kératiniques pendant un temps suffisant pour obtenir la coloration recherchée;
- h) rincer les fibres kératiniques à l'eau pour en éliminer la composition tinctoriale et la composition oxydante.

Selon une autre variante de l'invention, le 20 procédé comprend successivement les étapes consistant à :

- i) appliquer sur les fibres kératiniques une composition obtenue par mélange extemporané avant application, d'une composition tinctoriale et d'une composition oxydante telle que décrite auparavant;
- j) laisser reposer la composition sur les fibres kératiniques pendant un temps suffisant pour obtenir la coloration recherchée;
- k) rincer les fibres kératiniques à l'eau 30 pour en éliminer la composition.

Selon une autre forme de réalisation particulière de l'invention, le procédé de coloration peut comporter une étape préliminaire consistant à mélanger, avant application sur les fibres kératiniques, une composition comprenant au moins un précurseur de colorant avec une composition oxydante selon l'invention, cette dernière permettant grâce à la présence d'un agent oxydant et à la présence d'un agent complexant conforme à l'invention, la révélation du précurseur de colorant de la première composition, ladite composition résultante étant ensuite appliquée sur les fibres kératiniques.

Quel que soit le mode de réalisation de ce procédé de coloration, le temps nécessaire à la révélation s'échelonne généralement entre 3 et 60 minutes, plus précisément entre 5 et 40 minutes, le temps de repos après application des compositions sur les fibres kératiniques s'échelonnant de 5 minutes à une heure, de préférence de 10 à 30 minutes.

Un autre objet de la présente invention est un dispositif ou « kit » pour la coloration de fibres kératiniques, comprenant au moins deux compositions A et B destinées à être mélangées ensemble pour obtenir une composition colorante prête à l'emploi, la composition A étant la composition oxydante et la composition B étant une composition comprenant au moins un colorant , ledit dispositif étant caractérisé en ce que la composition A contient au moins un ou plusieurs composés répondant à la formule générale (I) suivante :

5

10

25

 $R-N-(CH(R')CO_2X)_2$ (I)

- 5 dans laquelle :
 - R représente un atome d'hydrogène ou un groupe $CH(CO_2X)-(CH_2)_2CO_2X$, $CH(CH_3)-CO_2X$ ou $(CH_2)_2-N(OCOR'')-CH_2-CO_2X$;
- R'' représente un groupe alkyle linéaire, ramifié comportant de 1 à 30 atomes de carbone ou cycliques comportant de 3 à 30 atomes de carbone;
- R représente un groupe CH₂CO₂X si R représente un atome d'hydrogène ou R' représente un
 15 atome d'hydrogène si R est différent d'un atome d'hydrogène; et
 - X représente un atome d'hydrogène ou un cation monovalent ou divalent issu d'un métal alcalin, d'un métal alcalino-terreux, d'un métal de transition, d'une amine organique, ou un cation ammonium.

L'invention a également pour objet un dispositif ou « kit » pour la décoloration de fibres kératiniques, comprenant d'une part, au moins deux compositions C et D destinées à être mélangées ensemble pour obtenir une composition oxydante prête à l'emploi, ledit dispositif étant caractérisé en ce l'une au moins des compositions C et D contient un ou plusieurs agents oxydants et l'une au moins contient un ou plusieurs composés répondant à la formule générale (I) suivante :

20

25

 $R-N-(CH(R')CO_2X)_2$ (I)

dans laquelle :

10

- 5 R représente un atome d'hydrogène ou un groupe $CH(CO_2X)-(CH_2)_2CO_2X$, $CH(CH_3)-CO_2X$ ou $(CH_2)_2-N(OCOR'')-CH_2-CO_2X$;
 - R'' représente un groupe alkyle linéaire, ramifié comportant de 1 à 30 atomes de carbone ou cyclique comportant de 3 à 30 atomes de carbone ;
 - R' représente un groupe CH_2CO_2X si R représente un atome d'hydrogène ou R' représente un atome d'hydrogène si R est différent d'un atome d'hydrogène; et
- X représente un atome d'hydrogène ou un cation monovalent ou divalent issu d'un métal alcalin, d'un métal alcalino-terreux, d'un métal de transition, d'une amine organique, ou un cation ammonium.
- 20 Enfin, l'invention а pour objet un dispositif ou « kit » pour la déformation permanente des fibres kératiniques, au moins deux compositions E et F ; la composition E étant une composition oxydante et la composition F une composition réductrice, ledit 25 dispositif étant caractérisé en ce que la composition E contient un ou plusieurs agents oxydants et au moins un ou plusieurs composés répondant à la formule générale (I) suivante:

30 $R-N-(CH(R')CO_2X)_2$

dans laquelle :

- R représente un atome d'hydrogène ou un groupe $CH(CO_2X)-(CH_2)_2GO_2X$, $CH(CH_3)-CO_2X$ ou $(CH_2)_2-N(OCOR'')-CH_2-CO_2X$;
- R'' représente un groupe alkyle linéaire, ramifié comportant de 1 à 30 atomes de carbone ou cyclique comportant de 3 à 30 atomes de carbone;
- R' représente un groupe CH₂CO₂X si R

 10 représente un atome d'hydrogène ou R' représente un atome d'hydrogène si R est différent d'un atome d'hydrogène; et
 - X représente un atome d'hydrogène ou un cation monovalent ou divalent issu d'un métal alcalin, d'un métal alcalino-terreux, d'un métal de transition, d'une amine organique, ou un cation ammonium.

L'invention enfin pour objet а l'utilisation d'une composition telle que définie précédemment, ou d'un procédé tel que défini d'un dispositif défini précédemment ou tel que précédemment pour la coloration, la décoloration ou la déformation permanente des fibres kératiniques humaines et, plus spécialement, des cheveux.

25

30

15

20

5

Outre les dispositions qui précèdent, l'invention comprend encore d'autres dispositions qui ressortiront du complément de la description qui suit, qui réfère à des exemples de réalisation de composition réductrices pour la coloration, la

décoloration, et pour la déformation permanente de fibres kératiniques.

Il va de soi que ces exemples sont donnés à titre illustratif et en aucun cas limitatif de l'objet de l'invention.

EXPOSÉ DÉTAILLÉ DE MODES DE RÉALISATION PARTICULIERS

EXEMPLE 1

5

Dans cet exemple, on teste la stabilité de deux compositions oxydantes -respectivement A et B-, la composition oxydante A étant une composition comprenant un agent complexant non conforme à l'invention (l'acide diéthylène triamine pentaacétique sous forme de sel) et la composition B étant une composition comprenant un agent complexant conforme à la présente invention (l'acide méthylglycinediacétique sous forme de sel). Le tableau I ci-dessous spécifie les constituants entrant dans les compositions A et B, les quantités étant exprimées en pourcentage massique.

TABLEAU I

TADBBAO I			
Constituants	Composition A	Composition B	
Acide diéthylène	0,176	-	
triamine	(soit 0,14 mole)		
pentacétique sous			
forme de sel			
pentasodique en			
solution aqueuse à 40% ⁽¹⁾			
Acide	_	0,075	
méthylglycinediac		(soit 0,14 mole)	
étique sous forme			
de sel			
trisodique, en			
solution aqueuse			
à 40% ⁽²⁾			
Eau oxygénée à	12	12	
50%			
Acide	q.s.p pH=2	q.s.p pH=2	
phosphorique à			
85%			
Eau	q.s.p 100g	q.s.p 100g ,	

⁽¹⁾ Dissolvine®- Société Azko

La stabilité de ces deux compositions est déterminée en mesurant le titre en eau oxygénée, avant (t1) et après (t2).

L'indice de stabilité correspond au rapport 10 du titre en eau oxygénée à t2 sur le titre en eau oxygénée à t1.

Trois essais ont été réalisés pour chaque composition. Le tableau II regroupe les indices de stabilité moyens pour chacune des compositions susmentionnées.

⁽²⁾ Trilon M Liquide ®-Société BASF

TABLEAU II

	Composition A	Composition B
Stabilité des compositions oxydantes		
Taux de H ₂ O ₂ résiduel : -Moyenne -(Ecart-type)	96,4 % (0,7 %)	99,4% (0,5%)
Volume O ₂ libéré pour 100 g de composition :	151 ml	23 ml

EXEMPLE 2.

5

10

On a préparé, dans cet exemple, deux compositions oxydantes-respectivement C et D destinées à un usage pour la coloration de fibres kératiniques, la composition C étant une composition comprenant un agent complexant non conforme à l'invention et la composition D étant une composition comprenant un agent complexant conforme à l'invention.

. . :

Le tableau III représente les compositions qualitatives et quantitatives de ces compositions, les quantités étant exprimées en pourcentage massique.

TABLEAU III

Constituants	Composition C	Composition D
Acide diéthylène	0,150	_
triamine	(soit 0,12 mmole)	
+	(SOIC O, IZ MMOIE)	
pentacétique sous		
forme de sel		
pentasodique en		
solution aqueuse		
a 40%	-	
Acide	_	0,065
méthylglycinediac		(soit 0,12 mmole)
étique, sous		
forme de sel		
trisodique en		
solution aqueuse		·
à 40% ⁽¹⁰⁾		
Salicylate de	0,024	0,024
sodium		
Pyrophosphate	0,01	0,01
tétrasodique,		
10H ₂ O		
Eau oxygénée à	12	12
50%		•
Acide	q.s.p pH=2	q.s.p pH=2
phosphorique à		
85%		·
Eau	q.s.p 100g	q.s.p 100g
(0)		

⁽⁹⁾Dissolvine®- Société Azko

5 Les compositions C et D ont été mélangées avec une quantité égale d'une composition colorante neutre Recital dans laquelle on introduit :

 -10^{-3} moles de p-aminophénol, et

-10⁻³ moles de 4-amino-2-hydroxytoluène.

10

Les compositions résultantes sont appliquées pendant 30 minutes sur des mèches de cheveux gris naturels permanentées à 90% de blancs, ceci dans

⁽¹⁰⁾ Trilon M Liquide ®-Société BASF

un rapport de $10\ g$ de composition pour $1\ g$ de mèche de cheveux.

EXEMPLE 3.

5

10

On a préparé, dans cet exempleune composition oxydante E- destinée à un usage pour la déformation permanente de fibres kératiniques, et comprenant un agent complexant conforme à l'invention.

Le tableau IV en donne la composition qualitative et quantitative, les quantités étant exprimées en pourcentage massique.

TABLEAU IV

Constituants	Compositio
	n E
Alcool cétylique	3
Lauryl sulfate de sodium	0,5
Alcool oléique	0,45
polyglycérolé (2 moles)	
Alcool oléique	0,35
polyglycérolé (4 moles)	
Siméthicone	0,045
Acide méthylglycine	0,13
diacétique sous forme de	
sel trisodique en solution	
aqueuse à 40%	·
Pyrophosphate tétrasodique,	0,02
10H ₂ O	
Salicylate de sodium	_
Stannate de sodium, 6H ₂ O	0,04
Eau oxygénée à 50%	24
Acide phosphorique à 85% en	q.s.p pH=2
solution aqueuse	
Eau	q.s.p 100g

EXEMPLE 4.

5

On a préparé, dans cet exemple, deux compositions oxydantes -respectivement F et G-destinées à un usage pour la décoloration, ces compositions étant toutes deux des compositions anhydres, sous forme pulvérulente, comprenant un agent complexant conforme à l'invention.

Le tableau V représente les compositions qualitatives et quantitatives de ces compositions, les quantités étant exprimées en pourcentage massique.

TABLEAU V

Constituants	Composition F	Composition G
Persulfate . de	39,5	46
potassium		
Persulfate de sodium	30	15
Disilicate de sodium	_	15
Métasilicate de	14	4
sodium		
Chlorure d'ammonium	6	4
Urée		4,5
Imino disuccinate de	1	0,8
sodium ⁽¹³⁾		
Copolymère hexaméthyl	0,5	_
diisocyanate/polyéthy		
lèneglycol à		
terminaison α et ω		
stéaryl		
polyoxyéthylène ⁽¹⁴⁾		
Copolymère acide	_	1
acrylique/méthacrylat		
e d'alkyl (C10/C30)		
réticulé ⁽¹⁵⁾		
Carboxyméthyl amidon	-	2
de pommme de		
terre/sel de sodium		
faiblement réticulé		
Gomme de Guar	2	1,5
Colorant	0,5	-
(ultramarine)		

Oxyde de titane	0,5	1
Lauryl sulfate de	2	2
sodium		
Stéarate de calcium	1	1
Silice pyrogénée à	3	0,2
caractère hydrophile		
Polydécène	_	2
hydrogéné (16)		

(13) Imino dissucinate VP OC sodium salt powder (N-305) - Société BAYER ;

(14) SER-AD FX 1100[®]-Société SERVO DELDEN ;

(15) CARBOPOL ETD 2020®-Société NOVEON ;

(16) SILKFLO 366 NF POLYDECECE®-Société AMOCO CHEMICAL

La composition de décoloration F (40g) est mélangée avec la composition oxydante à base d'eau oxygénée E (80 g). On applique le mélange décolorant prêt à l'emploi ainsi obtenu 45 minutes sous casque sur cheveux naturels foncés, puis on rince abondamment à l'eau. A l'issue de ces opérations, on obtient une décoloration puissante et homogène.

La composition de décoloration G (40g) est mélangée avec la composition oxydante à base d'eau oxygénee E (60g). On applique le mélange décolorant prêt à l'emploi ainsi obtenu 30 minutes sous casque sur cheveux naturels foncés, puis on rince abondamment à l'eau. A l'issue de ces opérations, on obtient une décoloration puissante et homogène, avec des cheveux doux et brillants et faciles à démêler.

EXEMPLE 5.

25

5

On a préparé, dans cet exemple, deux Icompositions oxydantes -respectivement Η usage pour la décoloration, ces destinées à un deux compositions compositions étant toutes des anhydres, sous forme de pâte, comprenant un agent complexant conforme à l'invention.

Le tableau VI représente les compositions qualitatives et quantitatives de ces compositions, les quantités étant exprimées en pourcentage massique.

10 TABLEAU VI

Constituants	Composition H	Composition I
Persulfate de	35,8	35,6
potassium		
Persulfate de sodium	6	6
Disilicate de sodium	15	15
Métasilicate de sodium	3	3
Chlorure d'ammonium	4,2	4,2
Imino disuccinate de sodium (17)	1	1
Copolymère hexaméthyl	2	0,5
diisocyanate/polyéthyl		
èneglycol à		
terminaison α et ω		
stéaryl		
polyoxyéthylène ⁽¹⁸⁾		
Copolymère acide	_	0,5
acrylique/méthacrylate		
d'alkyl (C10/C30)		
réticulé ⁽¹⁹⁾		
Carboxyméthyl amidon	2	1
de pommme de terre/sel		
de sodium faiblement		
réticulé	_	2
Gomme de Guar		0,5
Colorant (ultramarine)	0,5	1
Oxyde de titane Lauryl sulfate de	<u> </u>	3,5
sodium	3,3	3,3
Stéarate de calcium	2	2
Silice pyrogénée à		0,5
caractère hydrophile	0,0	0,5
caractere marophire	<u> </u>	l

Palmitate d'isopropyle	22,5	_
Cire d'abeille	1	-
Polydécène hydrogéné	_	23
Silice pyrogénée à	-	0,7
caractère hydrophobe		

(17) Imino dissucinate VP OC sodium salt powder (N-305) - Société BAYER ;

- (18) SER-AD FX 1100[®]-Société SERVO DELDEN ;
- (19) CARBOPOL ETD 2020®-Société NOVEON.

5

10

La composition de décoloration H (40g) est mélangée avec la composition oxydante à base d'eau oxygénée E (80 g). On applique le mélange décolorant prêt à l'emploi ainsi obtenu 45 minutes sous casque sur cheveux naturels foncés, puis on rince abondamment à l'eau. A l'issue de ces opérations, on obtient une décoloration puissante et homogène, avec des cheveux doux et brillants, et faciles à démêler.

La composition de décoloration I (40g) est mélangée avec la composition oxydante à base d'eau oxygénée E (60 g). On applique le mélange décolorant prêt à l'emploi ainsi obtenu 25 minutes sous casque sur cheveux naturels foncés, puis on rince abondamment à l'eau. A l'issue de ces opérations, on obtient une décoloration puissante et homogène, avec des cheveux doux et brillants, et faciles à démêler.

EXEMPLE 6.

Dans cet exemple, dans un premier temps, on prépare une composition réductrice.

Le tableau VII donne la composition qualitative et quantitative, les quantités étant exprimées en pourcentage massique.

TABLEAU VII

Constituants	Composition J
Acide thioglycolique	9,2
Arginine	15
Ammoniaque à 20%	1,86
Carbonate d'ammonium	4,5
Cocoylamidopropylbétaïne/momolaurate de	1,3
glycérol (25/5) en solution aqueuse à 30%	
Peptisant	0,8
Alcool isostéarylique	12
Agent complexant	0,4
Parfum	0,4
Eau	q.s.p 100g

La composition J est appliquée sur une mèche de cheveux humides, préalablement enroulée sur un bigoudi de 9 mm de diamètre, le temps de pose étant de 10 minutes. Puis, on rince la mèche ainsi traitée abondamment à l'eau.

Dans un deuxième temps, on prépare une 10 composition oxydante, dite composition K.

Le tableau VIII représente la composition qualitative et quantitative, les quantités étant exprimées en pourcentage massique.

TABLEAU VIII

Constituants	Composition K
Alcool cétylique	3
Lauryl sulfate de sodium	0,5
Alcool oléique polyglycérolé (2 moles)	0,45
Alcool oléique polglycérolé (4 moles)	0,35
Siméthicone	0,045
Iminodisuccinate de sodium	0,05
Pyrophosphate tétrasodique, 10H2O	0,02
Salicylate de sodium	-
Stannate de sodium, 6H ₂ O	0,04
Eau oxygénée à 50%	5,4
Acide phosphorique à 85% en solution	q.s.p pH=2
aqueuse	
Eau .	q.s.p 100g

⁽²⁰⁾ XUS-40855.00[®]-Société DOW CHEMICAL

La composition K est appliquée sur les 5 mèches précédemment traités par la composition réductrice J, par application de ladite composition K pendant un temps de pose de 10 minutes. Ensuite, les mèches sont rincées abondamment à l'eau. Enfin, les cheveux sont déroulés du bigoudi, puis séchés. Les 10 mèches ainsi traitées sont ondulées.



REVENDICATIONS

1.Utilisation d'au moins un composé répondant à la formule (I) suivante :

5 $R-N-(CH(R')CO_2X)_2$

(I)

dans laquelle :

- R représente un atome d'hydrogène ou un 10 groupe $CH(CO_2X)-(CH_2)_2CO_2X$, $CH(CH_3)-CO_2X$ ou $(CH_2)_2-N(OCOR'')-CH_2-CO_2X$;
 - R'' représente un groupe alkyle linéaire, ramifié comportant de 1 à 30 atomes de carbone ou cyclique comportant de 3 à 30 atomes de carbone;
- R' représente un groupe CH_2CO_2X si R représente un atome d'hydrogène ou R' représente un atome d'hydrogène si R est différent d'un atome d'hydrogène; et
- X représente un atome d'hydrogène ou un cation monovalent ou divalent issu d'un métal alcalin, d'un métal alcalino-terreux, d'un métal de transition, d'une amine organique, ou un cation ammonium; en tant qu'agents complexants de cations métalliques présents dans une composition oxydante, comprenant au moins un oxydant, pour la décoloration, la coloration ou la déformation permanente de fibres kératiniques.
- 2. Utilisation selon la revendication 1, dans laquelle le cation monovalent ou divalent est, de 30 préférence, choisi dans le groupe constitué par les cations monovalents de métaux alcalins, les cations

divalents de métaux alcalino-terreux, les cations divalents de métaux de transition et les cations monovalents issus d'amines organiques ou d'ammonium.

- 3. Utilisation selon la revendication 1, dans laquelle le cation divalent est choisi dans le groupe des cations de métaux alcalino-terreux ou de métaux de transition.
- 10 4. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, dans laquelle l'oxydant est un oxydant choisi dans le groupe constitué par le peroxyde d'hydrogène, les bromates de métaux alcalins, les persels.

15

- 5. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, dans laquelle l'agent complexant est un agent choisi dans le groupe constitué par l'acide méthylglycine diacétique, l'acide N-lauroyl-N',N'-triacétique éthylènediamine, l'acide iminodisuccinique, l'acide N,N-dicarboxyméthyl L-glutamique et leurs sels correspondants.
- 6. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, dans laquelle l'oxydant est l'eau oxygénée et l'agent complexant est l'acide méthylglycinediacétique, éventuellement sous forme de sels.
- 7. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, dans laquelle l'oxydant est l'eau

oxygénée et l'agent complexant est l'acide iminodisuccinique éventuellement sous forme de sels.

- 8. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle comprend, de plus, un ou plusieurs polymères conditionneurs cationiques ou amphotères, dans des proportions de 0,01 à 10% en poids et, de préférence, de 0,05 à 5% en poids du poids total de ladite composition.
 - 9. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce qu'elle comprend, de plus, un ou plusieurs polymères amphiphiles non ioniques, anioniques, cationiques ou amphotères, comportant une chaîne hydrophobe, dans des proportions de 0,05 à 20 % en poids et, de préférence, de 0,1 à 10 % en poids du poids total de ladite composition.

20

25

- 10. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle comprend, de plus, un ou plusieurs agents tensioactifs, dans des proportions de 0,01 à 40% en poids et, de préférence, de 0,1 à 30% en poids du poids total de ladite composition.
- 11. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle comprend, de plus, un ou plusieurs agents d'ajustement de la rhéologie différents des polymères amphiphiles

non ioniques, anioniques, cationiques ou amphotères, comportant une chaîne hydrophobe, dans des proportions de 0,05 à 20 % en poids et, de préférence, de 0,1 à 10 % en poids du poids total de ladite composition.

5

10

15

20

25

- 12. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle comprend, de plus, un ou plusieurs agents acidifiants ou alcalinisants, dans des proportions de 0,01 à 30% en poids du poids total de ladite composition.
- 13. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle comprend, de plus, un ou plusieurs solvants choisis dans le groupe constitué par l'eau et les mélanges composés d'eau et d'un ou plusieurs solvants organiques acceptables sur le plan cosmétique, ce ou ces solvants représentant de 0,5 à 20% en poids et, de préférence, de 2 à 10% en poids du poids total de ladite composition.

..

- 14. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle comprend, de plus, un ou plusieurs adjuvants choisis dans le groupe constitué par les charges minérales ou organiques, les liants, les lubrifiants, les agents antimousse, les silicones, les agents colorants, les agents matifiants, les conservateurs et les parfums.
- 30 15.Composition oxydante pour la coloration, la décoloration ou la déformation permanente de fibres



kératiniques, comprenant au moins un oxydant et au moins un composé répondant à la formule (I) suivante :

 $R-N-(CH(R')CO_2X)_2$

(I)

5

15

20

dans laquelle :

- R représente un atome d'hydrogène ou un groupe $CH(CO_2X)-(CH_2)_2CO_2X$, $CH(CH_3)-CO_2X$ ou $(CH_2)_2-N(OCOR'')-CH_2-CO_2X$;
- R'' représente un groupe alkyle linéaire, ramifié comportant de 1 à 30 atomes de carbone ou cyclique comportant de 3 à 30 atomes de carbone;
 - R' représente un groupe CH_2CO_2X si R représente un atome d'hydrogène ou R' représente un atome d'hydrogène si R est différent d'un atome d'hydrogène; et
 - X représente un atome d'hydrogène ou un cation monovalent ou divalent issu d'un métal alcalin, d'un métal alcalino-terreux, d'un métal de transition, d'une amine organique, ou un cation ammonium; à l'exclusion de la composition pour laquelle l'oxydant est le perborate de sodium et l'agent complexant est l'acide méthylglycine diacétique.
- 25 16. Composition selon la revendication 15, dans laquelle le cation monovalent est choisi dans le groupe des cations de métaux alcalins.
- 17. Composition selon la revendication 15, 30 laquelle le cation divalent est choisi dans le groupe

des cations de métaux alcalino-terreux ou de métaux de transition.

- 18. Composition selon l'une quelconque des revendications 15 à 17, dans laquelle l'oxydant est un oxydant choisi dans le groupe constitué par le peroxyde d'hydrogène, les bromates de métaux alcalins, les persels.
- 19. Composition selon l'une quelconque des revendications 15 à 18, dans laquelle le composé de formule (I) est un composé choisi dans le groupe constitué par l'acide méthylglycinediacétique, l'acide N-lauroyl-N,N'-triacétique éthylènediamine, l'acide N,N-dicarboxyméthyl L-glutamique et leurs sels, l'iminodisuccinate de sodium.
- 20. Composition selon l'une quelconque des revendications 15 à 19, dans laquelle l'oxydant est l'eau oxygénée et l'agent complexant est l'acide méthylglycinediacétique, éventuellement sous forme de sels.
- 21. Composition selon l'une quelconque des revendications 15 à 20, caractérisée en ce qu'elle 25 comprend, de plus, un ou plusieurs constituants choisis constitué par les polymères groupe dans conditionneurs cationiques ou amphotères, les polymères amphiphiles non ioniques, anioniques, cationiques ou comportant une chaîne hydrophobe, 30 amphotères, agents tensioactifs, les agents d'ajustement de la



rhéologie différents des polymères amphiphiles précités, les agents d'ajustement du pH et les solvants.

- 22. Composition selon l'une quelconque des revendications 15 à 21, caractérisée en ce qu'elle comprend, de plus, un ou plusieurs adjuvants choisis dans le groupe constitué par les charges minérales ou organiques, les liants, les lubrifiants, les agents antimousse, les silicones, les agents colorants, les agents matifiants, les conservateurs et les parfums.
 - 23. Procédé de décoloration ou de déformation permanente de fibres kératiniques, comprenant successivement les étapes consistant à :
 - a) appliquer sur les fibres kératiniques une composition oxydante telle que définie dans les revendications 15 à 22;
- b) laisser reposer la composition oxydante 20 sur les fibres kératiniques pendant un temps suffisant pour obtenir la décoloration ou la déformation recherchée;
 - c) rincer les fibres kératiniques pour en éliminer la composition oxydante ;
- d) laver les fibres kératiniques une ou plusieurs fois, les rincer après chaque lavage et éventuellement, les sécher;

ledit procédé comprenant de plus, avant l'étape a), dans le cas d'une déformation permanente, les étapes 30 consistant à :

- i) appliquer sur les fibres kératiniques une composition réductrice;
- ii) laisser reposer la composition réductrice sur les fibres kératiniques pendant un temps suffisant pour obtenir la fixation de la déformation recherchée; et
- iii) rincer les fibres kératiniques à l'eau
 pour en éliminer la composition réductrice.
- 10 24. Procédé de coloration de fibres kératiniques comprenant successivement les étapes consistant à :
 - e) appliquer sur ces fibres une composition tinctoriale;
- f) révéler la couleur de ladite composition par application sur les fibres d'une composition oxydante selon l'une quelconque des revendications 15 à 22 :
- g) laisser reposer la composition oxydante 20 sur les fibres kératiniques pendant un temps suffisant pour obtenir la coloration recherchée;
 - h) rincer les fibres kératiniques à l'eau pour en éliminer la composition tinctoriale et la composition oxydante.

- 25. Procédé de coloration de fibres kératiniques comprenant successivement les étapes consistant à :
- i) appliquer sur ces fibres une composition
 30 obtenue par mélange extemporané avant application d'une



composition tinctoriale et d'une composition oxydante selon l'une quelconque des revendications 15 à 22 ;

- j) laisser reposer la composition sur les fibres kératiniques pendant un temps suffisant pour obtenir la coloration recherchée;
- k) rincer les fibres kératiniques à l'eau pour en éliminer la composition.
- « kit » pour ou Dispositif 26. coloration de fibres kératiniques, comprenant au moins 10 deux compositions A et B destinées à être mélangées ensemble pour obtenir une composition colorante prête à composition la composition A étant la l'emploi, oxydante et la composition B étant une composition comprenant au moins un colorant , ledit dispositif 15 étant caractérisé en ce que la composition A contient au moins un ou plusieurs composés répondant à la formule générale (I) suivante :

20 $R-N-(CH(R')CO_2X)_2$

dans laquelle :

- R représente un atome d'hydrogène ou un 25 groupe $CH(CO_2X)-(CH_2)_2CO_2X$, $CH(CH_3)-CO_2X$ ou $(CH_2)_2-N(OCOR'')-CH_2-CO_2X$;
 - R'' représente un groupe alkyle linéaire, ramifié comportant de 1 à 30 atomes de carbone ou cyclique comportant de 3 à 30 atomes de carbone ;
- $_{20}$ R' représente un groupe $CH_{2}CO_{2}X$ si R représente un atome d'hydrogène ou R' représente un

atome d'hydrogène si R est différent d'un atome d'hydrogène ; et

- X représente un atome d'hydrogène ou un cation monovalent ou divalent issu d'un métal alcalin, d'un métal alcalino-terreux, d'un métal de transition, d'une amine organique, ou un cation ammonium.
- décoloration de fibres kératiniques, comprenant d'une part, au moins deux compositions C et D destinées à être mélangées ensemble pour obtenir une composition oxydante prête à l'emploi, ledit dispositif étant caractérisé en ce l'une au moins des compositions C et D contient un ou plusieurs agents oxydants et l'une au moins contient un ou plusieurs composés répondant à la formule générale (I) suivante :

 $R-N-(CH(R')CO_2X)_2$

(I)

dans laquelle :

5

10

- 20 R représente un atome d'hydrogène ou un groupe $CH(CO_2X)-(CH_2)_2CO_2X$, $CH(CH_3)-CO_2X$ ou $(CH_2)_2-N(OCOR'')-CH_2-CO_2X$;
- R'' représente un groupe alkyle linéaire, ramifié comportant de 1 à 30 atomes de carbone ou cyclique comportant de 3 à 30 atomes de carbone;
 - $R^{'}$ représente un groupe CH_2CO_2X si R représente un atome d'hydrogène ou R' représente un atome d'hydrogène si R est différent d'un atome d'hydrogène ; et
- X représente un atome d'hydrogène ou un cation monovalent ou divalent issu d'un métal alcalin,



d'un métal alcalino-terreux, d'un métal de transition, d'une amine organique, ou un cation ammonium.

la « kit » pour Dispositif ou 28. déformation permanente des fibres kératiniques, moins deux compositions E et F ; la composition E étant une composition oxydante et la composition F une dispositif ledit réductrice, composition caractérisé en ce que la composition E contient un ou plusieurs agents oxydants et au moins un ou plusieurs 10 composés répondant à la formule générale (I) suivante :

 $R-N-(CH(R')CO_2X)_2$

(I)

dans laquelle :

20

= =

- R représente un atome d'hydrogène ou un groupe $CH(CO_2X)-(CH_2)_2CO_2X$, $CH(CH_3)-CO_2X$ ou $(CH_2)_2-N(OCOR'')-CH_2-CO_2X$;
 - R'' représente un groupe alkyle linéaire, ramifié comportant de 1 à 30 atomes de carbone ou cyclique comportant de 3 à 30 atomes de carbone;
 - R' représente un groupe CH_2CO_2X si R représente un atome d'hydrogène ou R' représente un atome d'hydrogène si R est différent d'un atome d'hydrogène ; et
- X représente un atome d'hydrogène ou un cation monovalent ou divalent issu d'un métal alcalin, d'un métal alcalino-terreux, d'un métal de transition, d'une amine organique, ou un cation ammonium.
- 30 29. Utilisation d'une composition selon l'une quelconque des revendications 15 à 22, ou d'un

procédé selon l'une des revendications 23 à 25 ou d'un dispositif selon la revendication 26, la revendication 27 ou la revendication 28 pour la coloration, la décoloration ou la déformation permanente des fibres kératiniques humaines et, plus spécialement, des cheveux.





BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ





DÉPARTEMENT DES BREVETS

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° 1../1..

26 bis, rue de Saint Pétersbourg Té

(À fournir dans le cas où les demandeurs et les inventeurs ne sont pas les mêmes personnes)

800 Paris Cedex 08 léphone : 33 (1) 53 0	4 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86	Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire	DB 113 @ W / 270601
los références pour ce dossier (facultatif)		SP 22422/FG	
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL		03.50064 DU 25.03.2003	
	AITION (200 seventères du 05)	ases maximum)	
UTILISATION		XYLIQUES ET DE LEURS SELS COMME AGENTS COMPL OUR LA COLORATION, LA DECOLORATION OU LA DEFC	EXANTS DANS PRMATION
LE(S) DEMAND	EUR(S) :		
L'OREAL 14 rue Royale 75008 PARIS			
	EN TANT QU'INVENTEUR	LEGRAND	
1 Nom Prénoms		Frédéric	
Adresse	Rue	3 avenue du Château du Loir	
Autesse	Code postal et ville	[9 ₁ 2 ₁ 4 ₁ 0 ₁ 0 ₁ COURBEVOIE	
Société d'a	opartenance (facultatif)		
2 Nom		MILLEQUANT	
Prénoms		Jean-Marie	
Adresse	Rue	144 rue Garibaldi	
	Code postal et ville	[9]4]1]0]0 SAINT MAUR DES FOSSES	
Société d'a	ppartenance (facultatif)		
3 Nom			
Prénoms			
Adresse	Rue		
	Code postal et ville		
Société d'a	ppartenance (facultatif)	Lutimor or boat à droite le Nº de la page suit	i du nombre de pages.
S'il y a plu	s de trois inventeurs, utilisez	plusieurs formulaires. Indiquez en haut à droite le N° de la page sui	
DU (DES) OU DU M (Nom et d	SIGNATURE(S) DEMANDEUR(S) ANDATAIRE qualité du signataire) 17 NOVEMBRE 2003		
CPI 99 020			

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. The angulation desit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPL.